(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出頭公開母号 特開2002-338537 (P2002-338537A)

(43)公開日 平成14年11月27日(2002.11.27)

(51) Int.CL?	織別記号	FI .				Ť	テーマコード(参考)		
C 0 7 C 265/60			C 0 7 C 255/60				4 C 0 3 7		
A61K 31/277			A61K 31/277				4 C 0 5 0		
31/341		31/341 31/438					4 C O S 4 4 C O S 3		
31/438									
31/451		31/451				4C084			
	審查詞求	未商求	與农苗	の数21	OL	(全 29 頁)	最終更高	こだく	
(21)出顯番号	物配2001 - 146915( P2001 - 146915)	(71)世	(頭人	0000067					
•						ァーマ株式会			
(22)出題日	平成13年5月16日(2001.5.16)	大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号					9号		
		(72)発	明者	内藤					
					•	古宮町大字小	-	ワ	
		(ma) P				族式会社開発	EQUACIN M		
		(72) 97	明省	牛尾		د څه د اد دستوماه	AMOUNT AREAS		
					,	密宫町大字/I 缺式会社開刊	-	9	
		(20) 57	e 150 = 150	ミルノ		bk17/3358T 14031	ניו ולוצלוש:		
		(12)90	明者			告當町大字小	JOSE SENIO	Ġ	
						台南町人子7 株式会社開新		9	
	•			3.197	7 1 P	AYTA'524 &TT \$120 \$1	EWI / WI/IFT		
		<b>最終</b> 頁に続く							

# (54) [発明の名称] アミド化合物およびその医薬用途

## (57)【要約】

【課題】 Th 2細胞から産生されるサイトカインの中で、特にアレルギー性疾患の病療形成および進行に深く関与する! L-4の産生を選択的に抑制する薬物を提供することを目的とする。

【解決手段】 一般式(1)

[{t1}

$$R' = Q \qquad R^2 \qquad R^3 \qquad (i)$$

(式中、R<sup>1</sup> はハロゲン、アルキル、アルコキシなどを、 頂Qは、 置換基を有していてもよいベンゼン、 複素 芳香頂等を、R<sup>2</sup> は水煮、アルキル、等を、2はCHまたはNを、R<sup>3</sup> はハロゲン、シアノ、ニトロ、アミノを、R<sup>5</sup> は、アルキル、蟇: $N(R^6)(R^7)$ (式中、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup> は同一または異なって、それぞれ水煮、アルキル等を示すか、あるいは $R^6$ 、 $R^7$  が解接する窒素原子と一緒になって環状アミンを形成する基等を示

す。)により表される基等を示す。)により表されるア ミド化台物またはその医薬上許容しろる塩。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

[(t1]

$$R^{2} - Q \qquad R^{2} \qquad R^{3} \qquad (1)$$

(式中、R1 はハロゲン、アルキル、アルコキン、ニト 換基を有していてもよいアリール、置換基を有していて もよいアリールアルキル、置換基を有していてもよいへ テロアリール、置換基を有していてもよいヘテロアリー ルアルキル、置換基を有していてもよいシクロアルキル または置換基を有していてもよいシクロアルケニルを示 す。環Qは、置換基を有していてもよいペンゼン、置換 基を有していてもよいシクロヘキサンまたは置換量を有 していてもよい複素芳香頃を示す。R®は水素、アルキ ル、ヒドロキシアルキル、アシルオキシアルキル、アミ ノアルキル、ヒドロキシカルボニルアルキルまたはアル 20 コキシカルボニルアルキルを示す。 ZはCHまたはNを 示す。R外はハロゲン、シアノ、ニトロ、アミノ、アル キル、アルコキシ、カルボキシ、アルコキシカルボニ ル、カルバモイル、アルケニル、アルキニルまたはハロ アルキルを示す。R\* は水素、ハロゲン、シアノまたは ニトロを示す。 R5 は、

アルキル、

ヒドロキシアルキル、

ヒドロキシカルボニルアルキル、

置換基を有していてもよいアミノアルキル、 水酸基、

アルコキシ、

ハロアルコキシ、

アリールオキン。

シクロアルキルオキシ、

ヒドロキシアルコキシ、

ヒドロキシカルボニルアルコキシ、

置換基を有していてもよいアミンアルコキシ、

**メルカプト**.

アルキルチオ、

ヒドロキシアルキルチオ、

ヒドロキシカルボニルアルキルチオ、

置換益を有じていてもよいアミノアルキルチオ。

基:O-flet(基中、Hetは置換基を有していても よい酸素原子または窒素原子から選ばれる複素原子を含 有した飽和復素環を示す。)

基: N (R\*) (R\*)

(式中、R®、R®は同一または異なって、それぞれ水 素。アルキル、ヒドロキシアルキルまたはアミノアルキ ルを示すか、あるいはR\* R\*が隣接する窒素原子と 50 ハロアルキルを示し、R\*は水煮である請求項1記載の

一緒になって境内に酸素原子、硫貴原子、窒素原子を1 ないし2個含有していてもよい環状アミンを形成する基 を示す。)または、式

(ft2)

(式中、R® は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキ ロ、函換基を有していてもよいアミノ、ヒドロキシ、置 10 シ、ニトロ、アミノまたはヒドロキシを示す。 X はエチ レンケタールあるいはプロピレンケタール化されたメチ レンを示す。nは0,1.または2を示す。)により衰。 される基を示す。)により表されるアミド化合物または その医薬上許容しうる塩。

【請求項2】 頃Qが下記式

1化3】

(式中、R\*\*は水震、ハロゲン、アルキル、アルコキ シ、ニトロ、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシルまたは アルコキシカルボニルを示す。R\*\*は水窯、アルキル、 アルコキシカルボニルアルキル、ヒドロキシカルボニル アルキル、アシルオキシアルキルまたはヒドロキシアル 30 キルを示す。) により表されるペンゼンまたは複素芳香 環である請求項!記載のアミド化合物またはその医薬上 許容しうる鬼。他の記号は論求項1の通りである。 【語求項3】 ZがC目を示し、R1が水素を示し、R <sup>9</sup> がアニリド基を基準としてフェニル基の3位に置換す るハロゲン、シアノ、ニトロまたはハロアルキルである 請求項1記載のアミド化合物またはその医薬上許容しう る塩、他の記号は請求項」の通りである。

【請求項4 】 項Qが下記式

(化4)

(R\*\*は水流、ハロゲン、アルキル、アルコキン、ニト ロ、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシルまたはアルコキ シカルボニルを示す。)により衰されるベンゼンまたは 復素芳香環を示し、2はCHを示し、R2 は水素または アルキルを示し、R® はアニリド基を基準としてフェニ ル草の3位に置換するハロゲン、シアノ、ニトロまたは

アミド化台物またはその医薬上許容しうる塩。他の記号 は請求項1の通りであるが、R5 はアニリド基を基準と してフェニル華の4位に置換する。

【請求項5】 頃Qが下記式 【化5】

(式中、R\*\*は水煮、ハロゲン、アルキル、アルコキ アルコキシカルボニルを示す。)を示し、2はCHを示 し、R<sup>2</sup> は水素またはアルキルを示し、R<sup>3</sup> はアニリド 基を基準としてフェニル量の3位に置換するハロゲン、 シアノ、ニトロまたはハロアルキルを示し、R\* は水素 である請求項1記載のアミド化台物またはその医薬上許 容しうる鬼。他の記号は諸求項1の通りであるが、R5 はアニリト基を基準としてフェニル基の4位に置換す

【請求項6】 R<sup>5</sup> の基: N(R<sup>6</sup>)(R<sup>7</sup>)におい て、 $R^{\mathfrak{o}}$  、 $R^{\mathfrak{o}}$  が腕接する窒素原子と一緒になって環内 20 ル) $-\mathsf{N}-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシビベリ$ に酸素原子、磁黄原子、窒素原子を1ないし2個含有し ていてもよい環状アミンを形成する基が、式 (1t6)

(式中、R\*\*は水薫、ハロゲン、アルキル、アルコキ シ、ニトロ、アミノまたはヒドロキシを示す。 YはCH たは2を示す。ここで、R® はヒドロキシ、アルキル、 ヒドロキシアルキル、4-ヒペリジニルまたはモルホリ ノを示し、R<sup>xo</sup>は水煮、アルキル、ヒトロキシアルキ ル、4-ピペリジニルまたは3、4、5、6-テトラヒ ドロー2日-ビランー4ーイルを示す。)により表され る基である請求項1記載のアミド化合物またはその医薬 上許容しうる塩。

【請求項7】(1) N- [3-シアノ-4-(4-ヒド ロキシピペリジンー!-イル〉フェニル]-4-ヨード ベンザミド、(2) 4-(4-クロロフェニル) -N- 40 [3-シアノー4ー(4-ヒドロキシピペリジンー1ー イル) フェニル] ベンザミド、(3)Nー [3ーシアノ -4- (4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) フェニ ル] -3-ヨードベンザミド、(4) 3-(4-クロロ フェニル)-N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシ ピペリジンー1ーイル) フェニル] ベンザミド、(5) 5 - (4 - クロロフェニル) - N - [3 - シアノ - 4 -(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]フ ラン-2-カルボキサミド、(6)5-(4-クロロフ ェニル)-N-【3-シアノ-4-(2,2-ジメチル 50 菜組成物。

- 3 - ヒドロキシブロポキシ》フェニル】フラン - 2 -カルボキサミド (7)5-(4-クロロフェニル)-N- [2-(4-ヒドロキシピペリジン-]-イル)ビ リジン-5-イル] フラン-2-カルボキサミド. (8) 5- (4-クロロフェニル) -N- [3-シアノ -4- (4-モルホリノビベリジン-1-イル) フェニ ル] フランー2ーカルボキサミド、(9)5-(4-ク ロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-[4-(3, 4. 5, 6-テトラヒドロー2月-ピランー4-イル) シ、ニトロ、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシルまたは 10 ピペラジンー1-イル]フェニル]フランー2ーカルボ キサミド、(10)5-(4-クロロフェニル)-N-(3-シアノ-4-ピペリジノフェニル) フラン・2-カルボキサミド、(11)5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(1, 4-ジオキサー8-ア ザスピロ [4、5] デカー8ーイル) フェニル] フラン -2-カルボキサミド、(12)5-(4-クロロ-2 ドロキシピペリジンー1-イル)フェニル]フランー2 ーカルボキサミド、(13)5-(4-クロロフェニ ジン-1-イル) フェニル] チオフェン-2-カルボキ サミド、 (14) N- [3-シアノ-4- (4-ヒドロ キシピペリジン-1-イル)フェニル]-5-(1-シ クロヘキセニル)チオフェンー2-カルボキザミド、 (15) 4- (4-クロロフェニル) -N- [3-シア ノー4-(4-ヒドロキシピペリジン~1-イル)フェ ニル]チアゾールー2ーカルボキサミド、(16)5-(4-クロロフェニル) - N- [3-シアノー4-(4 ーヒドロキシピベリジン-1-イル)フェニル〕オキザ 2. CH-R\* またはN-R\*を示す。mはO、1ま 30 ゾール-2-カルボキサミド、(17)3-(4-クロ ロフェニル) -N-[3-シアノ-4-{4-ヒドロキ シピペリジン-1-イル) フェニル] -5-エトキシカ ルポニルベンザミド、(18)3-(4-クロロフェニ ル) -5-{[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペ リジン-1-イル) フェニル] アミノカルボニル) 安息 香酸、(19)5-(4-クロロフェニル)-N-[3 ーシアノー4ー(4ーヒドロキシピペリジン-1-イ ル) フェニル) ニコチンアミド、 (20) 6- (4-ク ロロフェニル) -N- [3-シアノ-4-(4-ビドロ | キシピペリジン-1-イル) フェニル] ピリジン-2-カルボキサミド、(21) N-[3-シアノ-4-(4 ーヒドロキシピペリジン-1ーイル)フェニル]ー4ー シクロヘキシルベンザミド、(22) N-【3ーシアノ -4-(4-ヒドロキシピベリジン-1-イル) フェニ ル] -4-(]-ピロロ) ベンザミドから選ばれる請求 項1に記載のアミド化合物またはその医薬上許容しうる

> 【語求項8】 語求項1記載のアミド化合物またはその 医薬上許容し得る塩と医薬上許容し得る坦体からなる医

【論求項9】 請求項1記載のアミド化合物またはその 医薬上許容しろる塩からなる医薬。

【請求項10】 請求項1記載のアミド化台物またはそ の医薬上許容し得る塩を含有する活性化リンパ球からの サイトカイン産生抑制剤。

【論求項11】 請求項1に記載のアミド化合物または その医薬として許容し得る塩を含有する2型ヘルパー丁 細胞からのインターロイキン4 産生に対する選択的抑制

【詰求項12】 請求項1に記載のアミド化合物または 16 その医薬上許容し得る塩を含有するアレルギー疾患の予 防または治療薬。

【論求項13】 請求項1に記載のアミド化合物または その医薬上許容し得る塩を含有するアトピー性皮膚炎、 喘息。またはアレルギー性過炎の予防または治療薬。

【論永項】4】 請求項】に記載のアミド化合物または その医薬上許容しうる塩、および免疫抑制剤、ステロイ 下剤および抗アレルギー薬から選択される!ないし2以 上の薬剤とからなる併用組成物。

スコマイシンおよびFTY720から選択される請求項 14に記載の併用組成物。

【請求項16】 ステロイド剤がプレドニゾロン、メチ ルプレドニゾロン、デキサメサゾン、ヒドロコルチゾ ン。クロベタゾン、フルメタゾン、トリアムシノロンア セトニド、アルクロメタゾン、フルオロシノロンアセト ニド、ベクロメタゾン、ベタメタゾン、デプロドン、ハ ルシノニド、アムシノニド、フルオシノニド、ジフルコ ルトロン、ブデソニド、ジフルペレドナート、ジフロラ ゾン」クロベタゾールおよびそれらの脂肪酸エステル類 30 抗原によって感作された抗原特異的なヘルパーT細胞 から選択される請求項14に記載の併用組成物。

【請求項17】 抗アレルギー剤がクロモグリク酸プト リウム、トラニラスト、アンレキサノクス、レビリナス ト、イプジラスト、タザノラスト、ペミロラスト、オザ グレル、スプラタスト、プランルカスト、ケトチフェ ン、アゼラスチン、オキサトミド、メキタジン、テルフ ェナジン、エヌダスチン、エピナスチン、アステミゾー ルおよび各種抗ヒスタミン薬から選択される請求項14 に記載の併用組成物。

【請求項18】 請求項1に記載のアミド化合物または 46 その医薬上許容しうる塩、および、免疫抑制剤、ステロ イド剤および抗アレルギー剤から選択される1ないし2 以上の菜剤とからなる作用増強剤。

【語求項19】 免疫抑制剤がタクロリムス水和物、ア スコマイシンおよびFTY720から選択される語求項 18に記載の作用増強剤。

【請求項20】 ステロイド剤がプレドニゾロン、メチ ルプレドニゾロン、デキサメサゾン、ヒドロコルテゾ ン。クロベタゾン、フルメタゾン、トリアムシノロンア

ニド、ベクロメタゾン、ベタメタゾン、デブロドン、ハ ルシノニド、アムシノニド、フルオシノニド、ジフルコ ルトロン、ブデソニド、ジフルペレドナート、ジフロラ ゾン、クロベタゾールおよびそれらの脂肪酸エステル類 から選択される請求項18に記載の作用増強剤。

【語求項21】 抗アレルギー剤がクロモグリク酸ナト リウム、トラニラスト、アンレキサノクス、レビリナス トーイプジラスト、タザノラスト、ペミロラストーオザ グレル、スプラタスト、プランルカスト、ケトダフェ ン、アゼラステン、オキサトミド、メキタジン、テルフ ュナジン、エメダスチン、エピナスチン、アステミゾー および各種抗ヒスタミニン薬から選択される請求項18 に記載の作用増強剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の届する技術分野】本発明は、外采抗原あるいは 自己抗原で感作されたT細胞、特に2型ヘルパーT細胞 (以下、Th2細胞と略す)が産生するTh2サイトカ インであるインターロイキン4(以下、「L-4)の産 【語求項15】 免疫抑制剤がタクロリムス水和物、ア 26 生を透択的に抑制する作用を有し、アレルギー性疾患の 予防および治療に有用な新規アミト誘導体およびその業 学的に許容され得る塩に関するものである。

> 【従来の技術】国際公開W〇00/47558号公報に はリンパ球増殖抑制作用、特に!L-2、iL-4、! L-7、!L-9、!L-13またはIL-15依存性 のリンパ球増殖抑制作用を有し、各種免疫疾患の予防治 療薬として有用なピラゾールー4 - カルボキサミド誘導 体などの化台物が関示されている。

【発明が解決しようとする課題】外来抗原あるいは自己 は、エフェクター「細胞およびB細胞の分裂増殖および 分化を促進する生理活性を有する程々のサイトカインを 産生し、抗原に対する特異的な免疫応答を誘導する。糸 感作のヘルパー T細胞は、道宮抗原で感作された後に、 インターロイキン(『L)2(以下、『L-2)を産生 する使力を有するO型ヘルパー丁細胞 (Th O細胞) に 分化した後、産生するサイトカインを異にする2種類の ヘルパー丁細胞、ずなわち、1型ヘルパー丁細胞 (T h 1 細胞) あるいは2型ヘルパーT細胞(Th2細胞) へと分化することが知られている。Thl細胞はIL-2に加えて、インターフェロンーガンマ(以下、IFN -γ)、腫瘍疾死因子(以下、TNF-α)などのサイ トカインを産生し、主として細胞性免疫を促進する。一 方、Th 2細胞は | L-4、 | L-5、 | L-6、 | L -10、11-13などのサイトカインを産生し、主と して液性免疫。すなわち抗体産性を促進する。免疫応答 はTh1細胞とTh2細胞のバランスの上に調節され、 Th 1細胞の産生する i FN-7は、Th 1細胞への分 化を促進し、Th2細胞への分化を阻害する。また、T セトニド、アルクロメタゾン、フルオロシノロンアセト 55 h2細胞の度生するiL-4は、Th2細胞への分化を 促進し、Th1細胞への分化を阻害する。近年、Th1 /Th2細胞のバランスの破綻によりさまざまな免疫性 疾患が発症することが明らかになってきており、アレル ギー性疾患や全身的自己免疫疾患においてはTh 2細胞 が 臓器特異的自己免疫疾患においては「h 1 細胞が優 位な状態であることが報告されている。 Th 2細胞の産 生するサイトカインの中で、「L-4はイムノグロブリ ンE(igE)へのクラススイッチおよびTh2細胞へ の分化誘導などの作用を有し、特にアレルギーの病態形 成に深く関与していることが示唆されている。実際に、 端息患者の肺胞炎浄液中で I L - 4 が高値を示すこと や、アトピー性皮膚炎患者の皮疹部で I'L-4のmRN Aの発現が亢進していることが多数報告されており、「 h 2 細胞の機能亢進がこれらの疾息の発症および進行に 意要な役割を果たしていると考えられる(Am. J. R espir. Cell Mol. Biol., Vol. 12. pp. 477-487, 1995, J. Imm uno!., Vol. 158, op. 3539-354 4 to J. Exp. Med., Vol. 173. p p. 775-778, 1991)。また、IL-4遺伝 20 子の欠損マウスにおいては、種々のアレルギー性反応が 起とりにくくなることから、動物モデルにおいても、「 L-4を産生するTh2細胞が、アレルギー性反応の誘 導にに深く関与していることが示唆されている (Nat ure, Vol. 362, pp. 245-247, 19 93およびJ. Exp. Med. , Vol. 183, p p. 195-201, 1996}。以上のような知見か ろ、アレルギー性疾息の患者において、Th 2細胞から の I L-4 産生を選択的に抑制し、Th 2 細胞が関与す る免疫応答を抑制する薬剤は有用な抗アレルギー薬とな り得ると考えられる。現在、アレルギー性疾患の治療薬 としては、ステロイド剤が幅広く使用され、高い有効性 を示している。ステロイド剤は強力な抗炎症作用を有す るが、それに加えて、リンパ球増殖抑制作用、サイトカ インの産生抑制作用、ロイコトリエン等のメディエータ **一の産生抑制作用等を有している。しかし、ステロイド** 剤はその作用が広範に渡るために、長期連用あるいは大 置投与によって大腿骨骨頭域死等の重篤な副作用を発現 することが知られており、このような副作用の軽減がス テロイド療法における課題となっている。最近開発され 46 たトシル酸スプラタスト (IPD-1151丁) はTh 2細胞からの】 L-4 および! L-5の産生を選択的に 抑制する作用を有し、喘息やアトピー性皮膚炎に対して 有効であるという臨床成績が報告されている(臨床医 菜、Vol. 8、No. 7、1992)。しかし、IP D-1151Tの | L-4 および | L-5の産生抑制作 用は強力ではなく、かつ高遠度でのみ作用を示すことか ら、より強力な作用を有する薬剤の開発が期待されてい る。一方、カルシニューリン経路を阻害することによっ

からの!L-2および!FN-γ産生を抑制するばかり でなく、Th2細胞からのIL-4産生をも強力に抑制 し、急性距絶反応の抑制に加えて、アトピー性反應炎な どのアレルギー性疾息に対しても有効であること明らか にされている。しかし、タクロリムスは神経毒性、腎毒 性などの副作用が発現することに加えて、その作用が! L-4産生に対して選択的ではなく、IL-2などのサ イトカインの産生を幅広く抑制することから、易感染性 の問題を有している。従って、ステロイド剤あるいはタ 10. クロリムスなどと同等の強い抗アレルギー作用を有し、 かつ。副作用の少ないアレルギー性疾患治療薬の登場が 期待されているのが現状である。 Th 2細胞からの!L -4等のTh2サイトカインの産生を強力に抑制し、か つThl細胞からのiL-2、iFN-γ産生抑制作用 が弱い、すなわちTh2サイトカインの産生を選択的に 抑制する化合物は、アレルギー患者における下り 2細胞 関与の免疫応答の亢進を抑制し、Th1/Th2バラン スの偏向を改善することが可能であり、既存業と比較し て副作用の少ないアトピー性皮膚炎、気管支喘息、アレ ルギー性鼻炎などのアレルギー性疾患の予防および治療 に有用な菜剤となりうることが期待される。本発明の目 的は、Th 2細胞から産生されるサイトカインの中で、 特にアレルギー性疾患の病感形成および進行に深く関与 する 1 L - 4 の産生を選択的に抑制する薬物を提供する ことである。

#### [0002]

【課題を解決するための手段】本発明者等は上記の状況を鑑み親意検討を行った結果、下記の一般式により表されるアミド化合物またはその医薬上診容しうる塩が、1 L-4の産生を選択的に抑制することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は以下の通りである。

1. 一般式(I) 【化7】

$$R^{1} - Q \qquad R^{2} \qquad R_{3} \qquad (1)$$

大トシル酸スプラタスト(IPD-1151T)はTh 2細胞からの1L-4および1L-5の産生を選択的に 知識する作用を有し、喘息やアトピー性皮療炎に対して 有効であるという臨床成績が報告されている(臨床医 菜、Vol. 8、No. 7、1992)。しかし、IP D-1151Tの1L-4および1L-5の産生抑制作 用は強力ではなく、かつ高濃度でのみ作用を示すことか ち、より強力な作用を有する薬剤の開発が飼持されてい ち、より強力な作用を有する薬剤の開発が飼持されてい な。一方、カルシニューリン経路を阻害することによっ て免疫抑制作用を発担するタクロリムスは、Th 1細胞 55 していてもよい複素芳香類を示す。R\* は水産、アルキ

ル。ヒドロキシアルキル。アシルオキシアルキル。アミ ノアルキル、ヒドロキシカルボニルアルキルまたはアル コキシカルボニルアルキルを示す。 ZはC 日またはNを 示す。R® はハロゲン、シアノ、ニトロ、アミノ、アル ギル、アルコキシ、カルボキシ、アルコキシカルボニ ル、カルバモイル、アルケニル、アルキニルまたはハロ アルキルを示す。R\*は水素、ハロゲン、シアノまたは ニトロを示す。R5 は、アルキル、ヒドロキシアルキ ル、ヒドロキシカルボニルアルキル、函換基を有してい てもよいアミノアルキル、水酸基、アルコキシ、ハロア 10 記号は前記1の通りである。 ルコキシ、アリールオキシ、シクロアルキルオキシ、ヒ ドロキシアルコキシ、ヒドロキシカルボニルアルコキ シー置換基を有していてもよいアミノアルコキシ、メル カプト、アルキルチオ、ヒドロキシアルキルチオ、ヒド ロキシカルボニルアルキルチオ、置換基を有していても よいアミノアルキルチオ。

基:O-fiet (基中、Hetは置換基を有していても よい酸素原子または窒素原子から選ばれる複素原子を含 有した飽和復素環を示す。)

#### 其:N(R<sup>®</sup>)(R<sup>7</sup>)

(式中、 $R^8$   $R^7$  は同一または異なって、それぞれ水 素。アルキル、ヒドロキシアルキルまたはアミノアルキ ルを示すか、あるいはR®、R7が隣接する窒素原子と 一緒になって原内に酸素原子、硫黄原子、窒素原子を1 ないし2個含有していてもよい環状アミンを形成する基 を示す。)または、式

[ft8]

(式中、R®は水煮、ハロゲン、アルキル、アルコキ シーニトロ、アミノまたはヒドロキシを示す。Xはエチ レンケタールあるいはプロビレンケタール化されたメチ レンを示す。りは0、1、または2を示す。) により表 される基を示す。)により表されるアミド化合物または その医薬上許容しうる塩、

#### 2. 環Qが下記式

[{k9}]

(式中、R\*\*は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキ シ、ニトロ、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシルまたは アルコキシカルボニルを示す。RFIは水素、アルキル、 アルコキシカルボニルアルキル、ヒドロキシカルボニル アルキル、アンルオキシアルキルまたはヒトロキシアル キルを示す。) により 豪されるペンゼンまたは 複素芳香 農である前記1記蔵のアミド化台物またはその医薬上許 容しうる塩。他の記号は前記!の通りである。

2がCHを示し、R<sup>4</sup>が水素を示し、R<sup>5</sup>がアニ リド葉を基準としてフェニル基の3位に置換するハロゲ ン、シアノ、ニトロまたはハロアルキルである前記!記 載のアミド化合物またはその医薬上許容しうる塩。他の

## 環Qが下記式

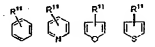
-[(t10]



(R\*\*は水煮) ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ニト ローアミノ、ヒドロキシーカルボキシルまたはアルコキ シカルボニルを示す。)により表されるベンゼンまたは 復素芳香環を示し、2はCHを示し、R2 は水素または 20 アルキルを示し、R® はアニリド基を驀進としてフェニ ル基の3位に置換するハロゲン、シアノ、ニトロまたは ハロアルキルを示し、R\* は水素である請求項 1 記載の アミド化台物またはその医薬上許容しうる塩。他の記号 は前記1の通りであるが、R5 はアニリド基を基準とし てフェニル基の4位に置換する。

#### 5. 環Qが下記式

((t11)



(式中、R\*\*は水煮、ハロゲン、アルキル、アルコキ シ゛ニトロ、アミノ、ヒトロキシ、カルボキシルまたは アルコキシカルボニルを示す。) を示し、2はCHを示 し、R<sup>2</sup> は水素またはアルキルを示し、R<sup>3</sup> はアニリド 基を基準としてフェニル基の3位に置換するハロゲン、 シアフ、ニトロまたはハロアルキルを示し、R4 は水素 である前記1記載のアミド化合物またはその医薬上許容 しろる塩。他の記号は前記1の通りであるが、R\* はア ニリド基を基準としてフェニル基の4位に置換する。

R<sup>5</sup> の墓: N (R<sup>6</sup> ) (R<sup>7</sup> ) において、R<sup>6</sup> 、 R'が隣接する窒素原子と一緒になって環内に酸素原 子、麻昔原子、窒素原子を1ないし2個含有していても よい環状アミンを形成する墓が、式

【化12】

(式中、R\*\*は水煮、ハロゲン、アルキル、アルコキ 50 シ、ニトロ、アミノまたはヒドロキシを示す。 YはCH

2. CH-R<sup>9</sup>: またはN-R<sup>19</sup>を示す。mは0. 1ま たは2を示す。ここで、R\* はヒドロキシ、アルキル、 ヒドロキシアルキル、4ーピペリジニルまたはモルホリ ノを示し、R1°は水素、アルキル、ヒドロキシアルキ ル、4-ピペリジニルまたは3,4、5,6-テトラヒ ・ドロー2月-ビランー4-イルを示す。)により表され る基である前記 1 記載のアミド化合物またはその医薬上 許容しうる塩。

7. (1) N- (3-シアノー4-(4-ヒドロキシピ ペリジン-1-イル)フェニル]-4-ヨードベンザミ 10 ド、(2)4~(4~クロロフェニル)-N~〔3~シ アノー4ー(4ーヒドロキシピペリジンー! ーイル)フ ュニル] ベンザミド、(3)N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]-3-3-ドベンザミド、(4)3-(4-クロロフェニ ル) -N- [3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリ ジン-1-イル) フェニル] ベンザミド、(5) 5-- (4 - クロロフェニル) - N - [3 - シアノー4 - (4 -ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]フラン -2-カルボキサミド、(6)5-(4-クロロフェニ 20 ル) -N-[3-シアノ-4-(2, 2-ジメチル-3 ーヒドロキシプロボキシ) フェニル] フラン-2-カル ボキサミド、(?)5-(4-クロロフェニル)-N-【2-(4-ヒドロキシピベリジン-1-イル)ピリジ ン-5-イル] フラン-2-カルボキサミド、(8)5 - (4-クロロフェニル) -N- [3-シアノ-4-(4-モルホリノピペリジン-1-イル)フェニル] フ ラン-2-カルボキサミド、(9)5-(4-クロロフ ュニル $\}$   $-N-\{3-シアノ-4-\{4-\{3, 4,$ ラジン-1-イル] フェニル] フラン-2-カルボキサ ミド (10)5-(4-クロロフェニル)-N-(3 ーシアノー4ーピペリジノフェニル) フランー2ーカル ボキサミド、(11)5-(4-クロロフェニル)-N - {3-シアノ-4-(1、4-ジオキサ-8-アザス ピロ[4,5]デカー8ーイル)フェニル]フランー2 ーカルボキサミト、(12)5-(4-クロロ-2-二 トロフェニル) -N- [3-シアノ-4-(4-ヒドロ キシピペリジン・1・イル) フェニル] フラン・2・カ N- [3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジンー 1-イル)フェニル]チオフェンー2-カルボキサミ 「ト、(14)N-[3ーシアノー4-(4-ヒドロキシ ピペリジン・1 - イル) フェニル】 - 5 - (1 - シクロ ヘキセニル) チオフェン-2-カルボキサミド、() 5) 4- (4-クロロフェニル) -N- [3-シアノー 4 - (4 -ヒドロキシピペリジン-1 -イル) フェニ ル] チアゾールー2ーカルボキサミド、(16)5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4 ーヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル】オキザ 50 択される前記14に記載の併用組成物。

ゾールー2ーカルボキサミド、(17)3-(4-クロー ロフェニル) - N- [3-シアノ-4-(4-ヒドロキ シピペリジン-1-イル) フェニル] -5-エトキシカ ルボニルベンザミド、(18)3-(4-クロロフェニ ル) -5- { [3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペ リジン-1-イル) フェニル] アミノカルポニル) 安息 香酸、(19)5-(4-クロロフェニル)-N-[3 ーシアノー4ー(4ーヒドロキシピペリジンー)-イ ル) フェニル] ニコチンアミド、(20)6-(4-ク ロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロ キシビペリジン・1・イル)フェニル] ビリジン・2・ カルボキサミド、(21) N-[3-シアノ-4-(4 ーヒドロキシピペリジン・1~イル)フェニル】-4~ シクロヘキシルベンザミド、(22) N-[3-シアノ -4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) フェニ ル] -4-(]-ピロロ) ベンザミドから選ばれる前記 1 に記載のアミド化合物またはその医薬上許容しろる 组。

12

- 前記1記載のアミド化台物またはその医薬上許容 し得る鬼と医薬上許容し得る坦体からなる医薬組成物。
  - 前記!記載のアミド化合物またはその医薬上許容 しろる塩からなる医薬。
  - 10. 前記1記載のアミド化合物またはその医薬上許 容し得る鬼を含有する活性化リンパ球からのサイトカイ ン産生抑制剤。
  - 11. 前記1に記載のアミド化合物またはその医薬と して許容し得る塩を含有する2型ヘルバー丁細胞からの インターロイキン4産生に対する選択的抑制剤。
- 前記1に記載のアミド化合物またはその医薬上 5. 6ーテトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)ピペ 30 許容し得る塩を含有するアレルギー疾患の予防または治 滾碟.
  - 13 前記1に記載のアミド化台物またはその医薬上 許容し得る鬼を含有するアトピー性皮膚炎、喘息、また はアレルギー性鼻炎の予防または治療薬。
  - 前記1に記載のアミド化台物またはその医薬上 許容しうる塩、および免疫抑制剤、ステロイド剤および 抗アレルギー薬から選択される1ないし2以上の薬剤と からなる併用組成物。
- 免疫抑制剤がタクロリムス水和物、アスコマイ ルボキサミド、(13)5~(4~クロロフェニル)~ 46 シンおよびFTY720から選択される前記14亿記載 の併用組成物。
  - ステロイド剤がプレドニゾロン、メチルプレド 16. ニゾロン、デキサメサゾン、ヒドロコルチゾン、クロベ タゾン、フルメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、 アルクロメタゾン、フルオロシノロンアセトニド。ベク ロメタゾン、ベタメタゾン、デプロドン、ハルシノニ ド、アムシノニド、フルオシノニド、ジフルコルトロ ン。ブデソニド、ジフルベレドナート、ジフロラゾン、 クロベタゾールおよびそれらの脂肪酸エステル類から選

抗アレルギー剤がクロモグリク酸ナトリウム、 トラニラスト、アンレキサノクス、レビリナスト、イブ ジラスト、タザノラスト、ペミロラスト、オザグレル、 スプラタスト、プランルカスト、ケトチフェン、アゼラ スタン、オキサトミド、メキタジン、テルフェナジン、 エメダスチン、エピナステン、アステミゾールおよび各 **遺抗ヒスタミン薬から選択される前記 1.4 に記載の併用** 組成物。

18. 前記1に記載のアミド化台物またはその医薬上 許容しうる塩、および、免疫抑制剤、ステロイド剤およ 10 は、置換基として炭素数1から4個のアルキル(前記と び抗アレルギー剤から選択される 1 ないし2以上の薬剤 とからなる作用増強剤。

19 免疫抑制剤がタクロリムス水和物、アスコマイ シンおよびFTY720から選択される前記18に記載 の作用授強額。

20. ステロイド剤がプレドニゾロン、メチルプレド ニゾロン、デキサメサゾン、ヒドロコルチゾン、クロベ タゾン、フルメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、 アルクロメタゾン、フルオロシノロンアセトニド。ベク ロメタゾン、ベタメタゾン、デプロドン、ハルシノニ ドーアムシノニド、フルオシノニド、ジフルコルトロ ン。プデソニド。ジフルベレドナート。ジフロラゾン、 クロベタゾールおよびそれらの脂肪酸エステル類から選 択される前記18に記載の作用増強剤。

21. 抗アレルギー剤がクロモグリク酸ナトリウム、 トラニラスト、アンレキサノクス、レビリナスト、イブ ジラスト、タザノラスト、ペミロラスト、オザグレル、 スプラタスト、プランルカスト、ケトチフェン、アゼラ スチン、オキサトミド、メキタジン、テルフェナジン、 エメダスチン、エピナステン、アステミゾーおよび各種 30 抗ヒスタミニン薬から選択される前記18に記載の作用 增強剤。

### [0003]

【発明の箕旋の形態】本発明は、抗原で感作されたTh 2細胞から産生され、Th 2細胞への分化誘導をも促進 する【L-4に着目し、Th2細胞からの!L-4産生 を選択的に抑制する作用を有する台成低分子化合物を供 給することを目的とする。ここで、【L-4 産生の選択 的抑制作用の背景には、【しー4の転写を調節する転写 因子であるNFAT、c-Maf、NIP45. GAT A-3、Jun Bが存在することから、これら転写因子。 の関与する経路の抑制をも包含するものである。さら に、IL-4産生の抑制を介してTh2細胞の分裂増殖 および分化誘導を抑制し、Th2細胞の関与する免疫応 答への偏向を改善することから、Th2細胞からの!L -4 産生の抑制に加えて、Th2細胞から産生される! L-5、!L-6、!L-13等のTh2サイトカイン 産生をも抑制する化合物を提供することも包含される。 【①①①4】本明細書における各記号で衰される置換基 について以下に説明する。R! におけるハロゲンとは、

フッ素、塩素、臭素、ヨウ素を示す。R! におけるアル キルとは、炭素数1から4個の直鎖または分枝鎖状のア ルキルであって、メチル、エチル、プロピル、イソプロ ビル、ブチル、イソブチル、第3級ブチルなどがあけら れ、好ましくはメチルである。R! におけるアルコキシ とは、炭素数1から4個の直鎖または分枝鎖状のアルコ キシであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソ プロポキシ、ブトキシ、第3級ブトキシなどがあげられ る。R'における置換基を有していてもよいアミノと **同義)、炭素数 1 から 4 個のアシル(ホルミルーアセチ** ル、プロピオニルなど)およびベンゾイルから遵ぼれる 置換差によりそノまたはジ面換されていてもよく、具体 的にはアミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチル アミノ、ジエチルアミノ、ホルミルアミノ、アセチルア ミノ、プロピオニルアミノ、ベンゾイルアミノがあげる れる。R1における置換器を有していてもよいアリール とは、フェニル、ナフチルなどを示し、置換基としてハ ロゲン(フラ素、塩素、臭素、ヨウ素)、炭素数1から 26 4個のアルキル(メチル、エチル、プロピル、イソプロ ピル、ブチルなど)、炭素数1から4個のアルコキシ (メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソフロポキシ、 プトキシなど)、シアノ、ニトロ、カルボキシ、炭素数 1~4個のアルキレンジオキシ(メチレンジオキシ、エ チレンジオキシ、プロピレンジオキシ、1、1-ジメチ ルメチレンジオキシなど) および炭素数1から4個のハ ロアルキル〈フルオロメチル、クロロメチル、トリフル オロメチル、2、2、2-トリフルオロエチルなど)か ろ遊ばれる基を1~3個有していてもよく、 好ましい置 換基としてはハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロア ルキル、アルキレンジオキシおよびニトロである。置換 アリールの具体例としては、4-クロロフェニル、3-クロロフェニル、2ークロロフェニル、3、4ージクロ ロフェニル、4-フルオロフェニル、2,4-ジフルオ ロフェニル、3、4ージフルオロフェニル、3ークロロ -4-フルオロフェニル、4-ブロモフェニル、4-ヨ ードフェニル、4ーメチルフェニル、4ーメトキシフェ ニル、4-エトキシフェニル、3,4-ジメトキシフェ ニル、3, 4ージエトキシフェニル、4ーシアノフェニ ル、4ーカルボキシフェニル、4ートリフルオロメチル フェニル、3-トリフルオロメチルフェニル、2-クロ ロー5ートリフルオロメチルフェニル、4-ニトロフェ ニル、3、4-メチレンジオキシフェニル、3、4-エ チレンジオキシフェニルなどがあげられる。R! におけ る置換基を有していてもよいアリールアルキルとは、ア リール (フェニル、ナフチルなど) が炭素数 1 から4 個 のアルキルに置換したものであって、例えばフェニルメ 子丸、2-フェニルエチル、1-フェニルエチル、3-フェニルプロビル、4ーフェニルブチルなどがあげられ

50 る。置換基としては、前記のアリールと同様の置換基が

挙げられる。R¹ における置換基を有していてもよいへ テロアリールとは、窒素原子、硫黄原子および酸素原子 から遺ばれるヘテロ原子を1ないし2個含有する5また は6員環のヘテロアリールであって、 置換基として炭素 数1から4個のアルキル、ハロゲン(ファ素、塩素、臭 素など) などが置換していてもよく、例えばピリミジ ル、4、6ージメチルビリミジル、ビリダジニル、6ー クロロビリダジニル、チエニル、5ーメチルチエニル、 5-クロロチエニル、ピリジルなどがあげられる。R! における置換基を有していてもよいヘテロアリールアル キルとは、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ば れるヘテロ原子を1ないし2個含有する5または6貝環 のヘテロアリール (前記と同義) が炭素数1から4個の アルキルに置換したものであって、例えば2-デエニル メチル、2-(2-チエニル) エチル、3-(2-チエ ニル) プロピル、2ーピリジルメチル、3ーピリジルメ チル、4 ーピリジルメチルなどがあげられる。ヘテロア リールにおける置換基としては、前記へテロアリールと 同様の置換基が挙げられる。R! における置換基を有し ていてもよいシクロアルキルとは、炭素数3から6個の 20 シクロアルキルであって、例えばシクロプロピル、シク ロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどがあげ **られる。置換基としては、前記アリールと同様の置換基** が挙げられる。R!における置換基を有していてもよい シクロアルケニルとは、炭素数3から6個のシクロアル ケニルであって、例えばンクロプロペニル、シクロプテ ニル シクロベンテニル シクロヘキセニルなどがあげ **られる。置換基としては、前記アリールと同様の置換基** が挙げられる。

15

【①005】頃Qにおける面換基を有していてもよい彼 30 素芳香環とは、窒素原子、確貴原子および酸素原子から 選ばれる復素原子を1ないし3個含有する5または6月 環の芳香族環であって、たとえばピリジン、ピラジン、 ピリダジン、フラン、チオフェン、オキサゾール、チア ゾール、イミダゾールなどが挙げられ、置換基として戻っ 素数 1 から 4 個のアルキル、ハロゲン(フラ素、塩素、 臭素など)などが遺換していてもよい、環Qにおけるべ ンゼン、シクロヘキザンは前記の復素芳香環と同様の置 換基を有することができる。

【0006】R\*におけるアルキルとは、炭素数1から 4個の直鎖または分枝鎖状のアルキルであって、メチ ル。エチル、プロピル、イソプロピル。プチル、イソブ チルなどを示し、好ましくはメチル、エチルである。Rこ \*におけるヒドロキシアルキルとは、炭素数1から4個 のアルキル (前記と同義) に水酸基が置換したものであ って、例えば、ヒドロキシメチル、2-ヒドロキシエチ ル、3ーヒドロキシプロビル、4ーヒドロキシブテルな どがあけられる。R\*、R\*2 におけるアンルオキシア ルキルとは、炭素数1から4個のアルキル (前記と同

シ、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオ ・キシなど) が置換したものであって、具体的にはホルミ ルオキシメチル 2ーホルミルオキシエチル、アセチル オキシメチル、2-アセチルオキシエチル、3-アセチ ルオキシプロビル、4ーアセチルオキシブチル、プロビ オニルオキシメチルなどがあげられ、好ましくは2-ア セチルオキシエチルである。R'におけるアミノアルキ ルとは、炭素数 1 から 4 個のアルキル (前記と同義) に アミノ基が置換したものであって、例えばアミノメチ ル、アミノエテル、ジメテルアミノメチル、ジエチルア ミノメチルなどがあげられる。 R\*、 R\* \* におけるヒ ドロキシカルボニルアルキルとは、炭素数1から4個の アルキル(前記と同義)にヒドロキシカルボニルが置換 したものであって、例えば ヒドロキシカルボニルメチ ル、2-ヒドロキシカルボニルエチル、3-ヒドロキシ カルボニルプロビル、4-ヒドロキシカルボニルプチル などがあげられ、好きしくはヒドロキシカルボニルメチ ル、3-ヒドロキシカルボニルプロピルである。R\*. R' 2 におけるアルコキシカルボニルアルキルとは、炭 案数 1 から 4 個のアルキル(前記と同義)にアルコキシ 部が炭素数1~4個のアルコキシカルボニル(前記と同 袋) が置換したものであって、例えば、メトキシカルボ ニルメチル、メトキシカルポニルエチル、メトキシカル ボニルプロピル、メトキシカルボニルブチル、エトキシ カルポニルメチル、プロポキシカルボニルメチル、イソ プロポキシカルボニルメチル、ブトキシカルボニルメチ ルなどがあげられ、好ましくはエトキシカルボニルメチ ルである。

【0007】R'におけるハロゲンとは、フッ素、塩 素、臭素、ヨウ素を示し、好ましくは塩素、臭素であ る。R'におけるアルキルとは 炭素数 1 から6 個の直 鎖または分枝鎖状のアルキルを示し、例えば、メチル、 エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、イソブチ ル、第3級プテル、ペンテル、イソペンチル、ネオペン チル、ヘキシルなどがあげられ、炭素数1~3個のアル キルが好きしく、特にメチルが好きしい。R'における アルコキシとは、炭素数1から6個の直鎖または分枝鎖 状のアルコキンを示し、例えばメトキン、エトキシ、ブ ロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、 49 第3級ブトキシ、ペンチルオキシ、イソペンチルオキ シ、ネオペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどがあげら れ、なかでも炭素数1~3個のアルコキシが好ましい。 R'におけるアルケニルとは、炭素数2~4個の直鎖ま たは分枝鎖状のアルケニルであって、例えばエテニル、 1-プロペニル、1-プテニルなどがあげられ、特にエ テニルが好ましい。R'におけるハロアルキルとは、炭 素数1~4個の直鎖または分枝鎖状のハロアルキルであ って、例えばフルオロメチル、クロロメチル、プロモメ チル、トリフルオロメチル、2-フルオロエチル、2-義) に炭素数 1 から 4 個のアシルオキン (ホルミルオキ - 50 - クロロメチル - 2 , 2 , 2 - トリフルオロエチルなどが

あげられ、特にトリフルオロメチルが好きしい。 R'におけるアルコキシカルボニルとは、アルコキシ部が炭素数1から4個のアルコキシカルボニル (前記と同義)を示し、メトキシカルボニル、ブロボキシカルボニル、イソプロボキシカルボニル、ブトキシカルボニル、第3級プトキシカルボニルなどがあげられる。 R'におけるアルキニルとは、炭素数1~4個の直鎖または分数鎖状のアルキニルであって、例えばエチニル、1-プロビニル、1-ブチニルなどがあげられ、特にエチニルが好きしい。

17

【0008】 R\*におけるハロゲンとは、フッ素、塩 素、臭素、ヨウ素を示し、好ましくは塩素である。R' におけるアルキルとは、炭素数1から6個の直鎖または 分枝鎖状のアルキルであって、例えば、メチル、エチ ル。プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 3級ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、 ヘキシル、イソヘキシル、ネオヘキシルなどがあげら れ、なかでも炭素数4~6個のアルキルが好ましい。R 'におけるヒドロキシアルキルとば、炭素数 1 から 4 個 の直鎖または分枝鎖状のアルキル (前記と同義) に水酸 20 基が置換したものであって、例えば、ヒドロキシメチ ル 2-ヒトロキシエチル 3-ヒトロキシプロビル、 4-ヒドロキシブチルなどがあげられる。R'における ヒドロキシカルボニルアルキルとは、炭素数1から4個 のアルキル (前記と同義) にヒドロキシカルボニルが置 換したものであって、例えば、ヒドロキシカルボニルメ チル、2-ヒドロキシカルボニルエチル、3-ヒドロキ シカルボニルプロピル、4-ヒドロキシカルボニルブチ ルなどがあげられる。R'における置換基を有していて もよいアミノアルキルとは、炭素数1から4個のアルキ 30 ルプトキシがあげられる。 ル (前記と同義) にアミノ基が置換したものであって、 該アミノ基は置換基として炭素数1から4個のアルキル (前記と同義)、炭素数1から4個のアシル(前記と同 義) およびベンゾイルなどでモノまたはジ置換されてい でもよく、具体的にはアミノメチル。2ーアミノエチ ル、ジメチルアミノメチル、2-ジエチルアミノメチ ル、ホルミルアミノメチル、アセチルアミノメチル、2 ーポルミルアミノエチル、2-アセチルアミノエチル、 ベンゾイルアミノメチルなどがあげられる。 また. 該ア ミノ善は環内に酸素原子、職費原子、窒素原子をしない し2個含有していてもよい環状アミンを形成してもよ く、例えばピロリジン、置換基を有していてもよいピペ リジン、ホモビベリジン、置換基を有していてもよいビ ペラジン、置換量を有していてもよいホモピペラジン、 モルホリンおよびチオモルホリンなどがあげられる。 具 体的には、ピペリジノメチル、2-ピペリジノエチル、 モルホリノメチル、2 - モルホリノエチル、チオモルホ リフメチル、ピペラジフメチル、(4 - モルホリフピペ リジンー1ーイル} メチルなどがあげられる。

【0009】R'におけるアルコキシとは、炭素数1か

ら6個の直鎖または分枝鎖状のアルコキシであり、例え はメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、 ブトキシ、イソブトキシ、第3級ブトキシ、ペンチルオ キシ、イソベンチルオキシ、ネオベンチルオキシ、ヘキ シルオキシ、イソヘキシルオキシ、ネオヘキシルオキシ などがあげられ、なかでも炭素数4~6個のアルコキシ が好ましい。R'におけるハロアルコキシとは、炭素数 1~4個のアルコキシ(前記と同義)にハロゲン(前記 と同義)が置換したものであって、例えばフルオロメト 16 キン、クロロメトキシ、2-フルオロエトキシ、2。 2、2-トリフルオロエトキシなどがあげられ、好まし くは2, 2, 2-トリフルオロエトキシである。R'に おけるアリールオキシとは、フェニルオキシ、ナフチル オキンなどがあげられ、フェニルオキシが好ましい。 【① 0 1 0 】 R'におけるシクロアルキルオキシとは、 炭素数3から6個のシクロアルキルオキシであって、例 えばシクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシなど があげられ、シクロヘキシルオキシが好ましい。R'に おけるヒトロキシアルコキシとは、炭素数3から6個の 直鎖または分枝鎖状のアルコキシにヒドロキシが置換し たものであって、例えば3-ヒドロキンプロポキシ、1 ーメチルー!ーヒドロキシエトキシ、4ーヒドロキシブ トキシ、5-ヒドロキシベンチルオキシ、6-ヒドロキ シヘキシルオキシがあげられる。Rこんかけるヒトロキ シカルボニルアルコキシとは、炭素数1から4個の直鎖 または分枝鎖状のアルコキシにヒドロキシカルボニルが 置換したものであって、例えばヒドロキシカルボニルメ トキン、2-ヒドロキシカルボニルエトキシ、3-ヒド ロキシカルボニルプロボキシ、4-ヒドロキシカルボニ

【①①11】R'における置換基を有していてもよいア ミノアルコキシとは、炭素数1から6個の直鎖または分 枝鎖状のアルコキシ(前記と同義)にアミノが置換した ものであり、該アミノ基には置換基として炭素数1から 4個のアルキル(前記と同義)、炭素数1から4個のア シル(前記と同義)およびベンゾイルを有していてもよ い。また、該アミノ基は環内に酸素原子、硫黄原子、窒 素原子を1ないし2個含有していてもよい環状アミンを 形成してもよく、例えば、ピロリジン、置換基を有して もよいピペリジン、ホモビベリジン、置換基を有してい ・てもよいピペラジン、置換基を有していてもよいホモビ ペラジン、モルホリンおよびチオモルホリンなどがあげ **られる。具体的にはアミノメトキシ、アミノエトキシ、** アミノプロポキン、メチルアミノメトキシ、ジメチルア ミノメトキシ、2ージメチルアミノエトキシ、ホルミル アミノメトキシ、アセチルアミノメトキシ、プロビオニ ルアミノメトキン、ベンゾイルアミノメトキシ、モルホ リノメトキシ:2ーモルホリノエトキシ、3ーモルホリ ノブロポキシ 2,2ージメチルー3ーモルポリノブロ 50 ポキン、4ーモルホリノブトキシ、5ーモルホリノベン

チルオキシ、6 - モルホリノヘキシルオキシ、チオモル ホリノメトキン、2ーチオモルホリノエトキシ、3ーチ オモルホリノプロポキシ 2.2-ジメチルー3-チオ モルホリノフロポキシ、4-チオモルホリノブトキシ、 5-チオモルホリノペンチルオキシ、6-チオモルホリ ノヘキシルオキシ、ピペリジノメトキシ、2ーピペリジ ノエトキシ、3 - ピペリジノプロポキシ、2、2 - ジメ チルー3-ピペリジノプロポキシ、4-ピペリジノブト キシ、5ーピペリジノベンチルオキシ、6ーピペリジノ ヘキシルオキシ」ピペラジフメトキシ」2-ピペラジノ(16)ホリフプロピルチオ、4-チオモルホリノブチルチオ、 エトキシ、3ーピペラジノプロポキシ、2,2ージメチ ルー3ーピペラジノプロポキシ、4ーピペラジノブトキ シ、5ーピペラジノペンチルオキシ、6ーピペラジノへ キシルオキシ、2ーピロリジノエトキシ、3ーピロリジ ノブロポキシなどがあけられる。 なかでも、 2 - ジメチ ルアミノエトキシ、4 - モルホリノブトキシ、3 - モル ホリノプロポキシ、2-モルホリノエトキシ、モルホリ フメトキシ、2、2ージメチルー3ーモルホリノプロボ キシが好きしい。

【0012】R\*におけるアルキルチオとは、アルキル 部が炭素数1から6個であって、例えばメチルチオ、エ チルチオ、プロビルチオ、カーブチルチオ、ペンチルチ オ、ネオペンテルチオ、ヘキシルチオなどがあげられ る。R'におけるヒドロキシアルキルチオとは、アルキ ル部が炭素数 ] から6個であって、例えばヒドロキシメ チルチオ、2-ヒドロキシエチルチオ、3-ヒドロキシ プロビルチオ、4-ヒドロキシブチルチオ、5-ヒドロ キシベンチルチオ、6-ヒドロキシヘキシルチオがあげ られる。R'におけるヒドロキシカルボニルアルキルグ オとは、アルキル部が炭素数1から4個であって、例え 30 キルとは、炭素数1から4個のアルキル(前記と同義) ぱヒドロキシカルボニルメチルチオ. 2-ヒドロキシカ ルボニルエチルチオ、3-ヒトロキンカルボニルプロピ ルチオ、4-ヒドロキシカルボニルブチルチオがあげら

【りり13】R'における置換基を有していてもよいア ミノアルキルチオとは、アルキル部が炭素数1から6個 の直鎖または分枝鎖状のアルキル(前記と同義)であ り、該アミノ基に置換基として炭素数1から4個のアル キル (前記と同義) 、炭素数 1 から 4 個のアシル (前記 と同義)およびベンゾイルが置換していてもよい。ま た。該アミノ益は環内に酸素原子、磁黄原子、窒素原子 を1ないし2個含有していてもよい環状アミンを形成し てもよく、例えば、ピロリジン、置換器を有してもよい ピペリジン、ホモピペリジン、置換基を有していてもよ いピペラジン、置換基を有していてもよいホモピペラジ ン モルホリンおよびチオモルホリンなどがあげられ る。具体的にはアミノメチルチオ、2-アミノエチルチ オ、3ーアミノプロビルチオ、4ーアミノブチルチオ、 ジメチルアミノメチルチオ、ジエチルアミノメチルチ オ、2ージメチルアミノエチルチオ、3ージメチルアミ 50

ノプロピルチオ、4-ジメチルアミノブチルチオなど、 ホルミルアミノメチルチオ、2-ホルミルアミノエチル チオ、アセチルアミノメチルチオ、2-アセチルアミノ エチルチオ、ベンゾイルアミノメチルチオ、2-ベンゾ イルアミノエチルチオ、モルホリノメチルチオ、2-モ ルポリノエチルチオ、3-モルポリノプロピルチオ、4 -モルホリノブチルチオ、5-モルホリノペンチルチ オ、6-モルホリノヘキシルチオ、チオモルホリノメチ ルチオ、2-チオモルホリノエチルチオ、3-チオモル 5-チオモルホリノペンチルチオ、6-チオモルホリノ ヘキシルチオ、ビベリジノメチルチオ、2-ビベリジノ エチルチオ、3-ビベリンノプロビルチオ、4-ビベリ ジノブチルチオ、5ーピペリジノベンチルチオ、6ーピ ペリジノヘキシルチオ、ピペラジノメチルチオ、2ーピ ペラジノエチルチオ、3-ピペラジノプロピルチオ、4 ーピペラジノブテルチオ 5ーピペラジノペンチルチ オ、6ーピペラジノヘキシルチオ、2ーピロリジノエチ ルチオ、3ーピロリジノプロピルチオがあげられる。R 26 °、R'におけるアルキルとは、炭素数1から4個のアル キル(前記と同義)であって、例えば、メチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 3級ブチルなどがあげられ、好ましくはエチルである。 【0014】R\*、R\*におけるヒドロキシアルキルと は、炭素数1から4個のアルキル (前記と同義) に水酸 基が置換したものであって、例えば、ヒドロキシメチ ル 2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロビル、 4-ヒドロキシブチルなどがあげられ、好ましくは2-ヒドロキシエチルである。R°、R'におけるアミノアル にアミノ基が置換したものであって、該アミノ基は炭素 数1から4個のアルキル(前記と同義)、炭素数1から 4個のアシル(前記と同義) およびベンゾイルにより置 換されていてもよく、具体的にはアミノメチル、アミノ エチル、ジメチルアミノメチル、ジエチルアミノメチ ル。ホルミルアミノメチル。2-ホルミルアミノエチ ル、アセチルアミノメチル、2-アセチルアミノエチ ル、ベンゾイルアミノメチルなどがあげられる。R°、 R'における隣接する窒素原子と一緒になって環内に酸 てもよい環状アミンを形成する基とは、ピロリジン、置 換墓を有してもよいピペリジン、ホモピペリジン、蹬換 基を有していてもよいピペラジン、置換基を有していて もよいホモピペラジン、モルホリンおよびチオモルホリ ンから選ばれる環状アミンを意味する。 【① 0 1 5 】前述の置換基を有していてもよいピペリジ ンにおける置換差とは、ヒドロキシ;カルボキシ;アル

コキシ部が炭素数1から4個のアルコキシカルボニル

(前記と同義) : 炭素数 1 ~4個のヒドロキシアルキル (前記と同義);アルコキシ部が炭素数1~4個のアル

コキシアルコキン (メトキシメトキン、エトキシメトキ シープロポキシメトキシープトキシメトキシ、2-メト キシエトキシ、3-メトキシプロポキシ、4-メトキシ プトキシなど) :アルキル部が炭素数1から4個のカル ボキシアルキルカルボニルオキシ(カルボキシメチルカ ルボニルオキシ 2ーカルボキシエチルカルボニルオキ シなど); 炭素数1から4個のアシルオキシ (前記と同 義);ベンゾイルオキシ;フェニル;炭素数!から4個 のアルキレンジオキシ (メチレンジオキシ、エチレンジ オキシなど》:オキソ:炭素数1から4個のアルキル (前記と同義)、アルコキシ部ならびにアルキル部がそ れぞれ炭素数1~4個のアルコキシアルキル(メトキシ メチル、エトキシメチル、2ーメトキシエチル、2ーエ トキシェチルなど)または炭素数1から4個のヒドロキ シアルキル (前記と同義) でモノまたはジ置換していて もよいアミノ:面換基(ヒドロキシ、炭素数1~4個の アルコキシ、オキソなど) を有していてもよいピペリジ ン、モルポリン、チオモルポリン、置換基(炭素数)~ 4個のアルキル、炭素数1~4個のアシルなど)を有し ていてもよいピペラジンなどから選ばれる環状アミン (当該環状アミンはNーオキサイドであってもよい); モルホリノメチルなどがあげられる。具体的にはピペリ ジンー1ーイル、4ーヒドロキシピペリジンー1ーイ ル、4ーカルボキシピペリジン-1-イル、4-メトキ シカルボニルピペリジン・1・イル、4・エトキシカル ボニルピペリジンー! ーイル、4-((2-カルボキシ エチル) カルボニルオキシ) ピペリジンー 1 ーイル、4 ーベンプイルオキシピペリジン・1 - イル、4 - ピペリ ジノピペリジン・1 -イル、4 -モルホリノピペリジン -1-イル、4-チオモルホリノピペリジン-1-イ ル、4 - (N-オキシドモルホリノ) ビベリジン-1-イル、4、4-エチレンジオキシピペリジン-1-イ ル、4ーオキソビペリジン・1ーイル、4ーアミノビペ リジンーエーイル、4ージメチルアミノピペリジンー1 - イル、4 - (N - (2 - ヒドロキンエチル)アミノ) ピペリジンー1ーイル、4ー(N, Nーピス(2ーヒド) ロキシエチル) アミノ) ピベリジンー 1 ーイル、4ー (N-(2-ヒドロキシエチル)-N-メチルアミノ) ピペリジンー 1 ーイル、4 ー(4 ーメチルピペラジンー 1-イル) ピペリジン-1-イル、4-(N-(2-ヒ 46) ドロキシエチル) アミノ) ピペリジン・1ーイル、4ー (ピペラジン・1ーイル) ピペリジン・1ーイル、4ー (4-(4-アセチルピペラジン-1-イル) ピペリジ ン) -1-イル、4-フェニルピペリジン・1-イル、 4-(N-(2-メトキシエチル) アミノ) ピベリジン -1-イル、4-(N-(2-メトキシエチル)-N-ヌチルアミノ) ピペリジン - 1 - イル、4 - (N. N-ビス (2-メトキシエチル) アミノ) ビベリジンー!-イル、4ーメトキシメトキシピペリジンー1ーイル、4 - (2-メトキシエチル) オキシピペリジン・1-イ

ル 4- (2-ヒドロキシエチル) ピペリジン-1-イル 4- (4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル、4- (4-モルホリノメチル) ピペリジン-1-イル、4- (4-メトキシピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル、4- (4-オキソピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-イルなどがあげられる。

22

【①①16】前述の置換基を有していてもよいピペラジ ンにおける置換基とは、炭素数1から4個のアルキル (前記と同義): アルキル部が炭素数 1 ~4 個のカルボ キシアルキル (カルボキシルメチル カルボキシエチル など);炭素数1から4個のヒドロキシアルキル(前記) と同義);アルキル部およびアルコキシ部が炭素数1~ 4個のアルコキシアルキル(前記と同義):アルコキシ 部およびアルキル部がそれぞれ炭素数1から4個のヒド ロキシアルコキシアルキル(ヒドロキシストキシメチ ル」ヒドロキシエトキシエチルなど);カルボキシ;ア ルコキシ部が炭素数!から4個のアルコキシカルボニル (前記と同義):アルコキシ部およびアルキル部がそれ 26 ぞれ炭素数1から4個のアルコキシカルボニルアルキル (前記と同義) : 炭素数 1 から 4 個のアシル (前記と同 義):アシル部およびアルキル部が炭素数1から4個の アンルオキシアルキル (前記と同義) : 置換基を有して いてもよい炭素数1から4個のアミノアルキル(前記と 同義);アルキル部が炭素数1から4個のカルボキシア ルキルカルボニルオキシ (カルボキシメチルカルボニル オキシ、(2-カルボキシエチル)カルボニルオキシな ど):ヘテロアラルキル(炭素数1から4個のアルキル にピリジル、チエニル、フリルなどのヘテロアリールが 36 置換したもの) : ハロゲン (前記と同義) 、炭素数1~ 4個のアルキル(前記と同義)および炭素数1~4個の アルコキシ(前記と同義)から選ばれる置換基で置換さ れたフェニル: 3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2日ー U = -4 - 4 - 4 = 2員-チオピラン-4-イル:5-メチルイソキサゾール -4-イルカルボニル;2-シアノ-3-ヒドロキシク ロトノイルなどがあげられる。具体的にはピペラジンー 1-イル、4-メチルピペラジン-1-イル、4-エチ ルピペラジン・1ーイル、4ーヒドロキシメチルピペラ ジン-1-イル、4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラ ジン・1-イル、4-(3-ヒドロキシプロピル) ピペ ラジン-1-イル、4-(第3級ブトキシカルボニル) ピペラジンー1ーイル、4ー (エトキジカルボニルメチ ル) ピペラジン・1-イル、4-(2-エトキンカルボ ニルエチル) ピペラジン-1-イル、4-(3-エトキ シカルボニルプロピル) ピペラジン・1ーイル、4ー (カルボキシメチル) ピペラジンー1-イル、4-(2 -カルボキシエチル》 ピベラジンー 1 - イル、4 - (3 ーカルボキシブロピル) ピペラジン・1ーイル、4ー - ((2-カルボキシエチル)カルボニルオキシ)ビベラ

ジンー1ーイル 4ー (5ーメチルイソキサゾールー4 ーイルカルボニル) ピペラジンー1-イル、4-(2-シアノー3-ヒドロキシクロトノイル)ピペラジンー1 ーイル、4 - (ジヌチルアミノヌチル) ピペラジンー 1・ - イル、4 - (2 - ジメチルアミノエチル) ピペラジン -1-イル、3、5-ジメチルー4-エトキシカルボニ ルメチルピペラジン-1-イル、3、5-ジメチル-4 ーカルボキシメチルピペラジンー!-イル、4-(3-(3-ピリジル) プロピル) ピペラジンー1ーイル、4 ン-1-イル、4-(2-アセチルオキシエチル)ピペ ラジン-1-イル、4-(3,4,5、6-テトラヒド ロー2日-ピランー4ーイル) ピペラジンー1ーイル、 4-(3、4、5、6-テトラヒドロー2月-チオピラ ンー4ーイル) ピペラジンー1ーイル、4ー(4ークロ ロフェニル) ピペラジン・1ーイル、4ー(4ーフルオ ロフェニル) ピペラジン・1 ーイル、4 ー(4 ーメチル フェニル) ピペラジンー 1 ーイル、4 ー(4 ーメトキシ フェニル) ピペラジン・1-イル、4-メトキシメチル ピペラジン-1-イル、4-(2-メトキシエチル)ピ 26 ペラジンー 1 - イル、4 - (3 - メトキシプロビル) ビ ペラジンー!-イルなどがあげられる。

【①①17】前途の置換量を有していてもよいホモピペ ラジンとは、置換基として炭素数1~4個のアルキル (前記と同義)、炭素数1~4個のヒドロキシアルキル (前記と同義) が置換していてもよく、具体的にはホモ ピペラジン、4 - (ヒドロキシメチル) ホモピペラジン - 1 - イル、4 - (2 - ヒドロキシエチル) ホモピペラ ジンー1ーイル、4ーメチルホモピペラジンー1ーイル などがあげられる。Hetにおける置換基を有していて 30 もよい酸素原子または窒素原子から遺ぼれる複素原子を 含有した飽和技索環とは、5または6員環であり、置換 基としては炭素数1~4個のアルキル(前記と同義)、 アリールアルキル(前記と同義)などがあげられる。具 体的には、ピペリジンー4ーイル、1ーメチルピペリジ ンー4ーイル、1ーエチルピペリジンー4ーイル、1ー ベンジルピペリジンー4 - イル、ピロリジン・3 - イ ル、1ーメチルピロリジン-3-イル、1-エテルピロ リジン-3-イル、1-ベンジルピロリジン-3-イ ル、3、4、5、6ーテトラヒドロー2月ーピランー4 46 のである。 - イル、2、3、4、5 - テトラヒドロフラン-3-イ ルなどがあげられる。

[0018] R\*, R\*\*, R\*, R\*\*, R\*\*, R\*\*, R\*\* おけるアルキルとは、炭素数1から4個の直鎖または分\*

\*枝鎖状のアルキルであって、メチル、エチル、プロビ ル、イソプロビル、ブチル、イソブチル、第3級ブチル などがあげられ、好きしくはメチルである。R®、 R\*\*、R\*\*におけるハロゲンとは、ファ素、塩素、臭 素。ヨウ素を示す。R1、R41、R11 におけるアルコ キンとは、炭素数1から4個の直鎖または分枝鎖状のア ルコキシであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 イソプロポキシ、ブトキシ、第3級ブトキシなどがあげ られる。R\*、R! a におけるヒドロキシアルキルと - (2-(2-ヒドロキンエトキシ) エチル) ピペラジ 16 は、炭素数 1 から 4 個のアルキル (前記と同義) に水酸 基が置換したものであって、例えば、ヒドロキシメチ ル、2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロビル、 4-ヒドロキシブチルなどがあげられ、好ましくはヒド ロキンメチルである。R' におけるアルコキシカルボ ニルとは、アルコキシ部が炭素数1から4個のアルコキ シカルボニル(前記と同義)を示し、メトキシカルボニ ル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソ プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、第3級ブ トキシカルボニルなどがあげられる。

> 【0019】本発明化合物の医薬上許容される塩として は、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩 などの無機酸との塩、または酢酸塩、プロピオン酸塩、 コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、安息香酸塩、 クエン酸塩、リンコ酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼ ンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩などの有機 酸との塩、あるいはカルボキシル基を含む場合は、ナト リウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、アルミニウム 塩、マグネシウム塩などの金属塩、トリエチルアミンな どのアミンとの塩またはリジンなどの二塩基性アミノ酸 との塩があげられる。また、本発明化合物は水和物(1 水和物、1/2水和物、3/4水和物、1/4水和物な ど)、密模和物なども包含される。さらに、本発明化合 物はN-オキサイド化台物も包含される。本発明化台物 に幾何異性体が存在する場合、本発明はシス体。トラン ス体さらにはそれらの混合物をも包含するものである。 さらに、本発明にその分子内に1個またはそれ以上の不 斉中心が存在する場合、それらより各種の光学異性体が 存在する。本発明は光学異性体、ラセミ体さらにはジア ステレオ異性体、およびそれらの混合物をも包含するも

【0020】一般合成法 方法 1:本発明の化合物(1)は以下の方法により製造 することができる。

[化13]

(式中、各記号は前記と同義である。) 化合物 (Vi) と化合物 (VII) の縮合反応は、以下の方法(1)、 (2)、(3)により行うことができる。

(1) 化合物(Vi)を塩化チオニル等のハロゲン化剤 を用いて常法により酸ハライドに変換した後、適当な恣 雄(ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルムな ど) 中、鬼基 (トリエチルアミン、ピリジン、ナトリウ ムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、酢酸ナトリウムなど)の存在下、 -20℃から溶媒の昼流温度で化合物 (V I I ) と30 分から12時間宿台させることにより化台物(1)が得 **られる。なお、本反応では用いる塩基を溶媒として使用** することもできる。

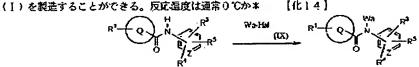
(2) 化合物(VI)を必要に応じて適当な溶媒(ジメ チルホルムアミド、ジメチルスルホキンド、メタノー ル。エタノール。イソプロビルアルコール、ブタノール など) 中、縮合剤(1、3-ジシクロヘキシルカルボジ イミド、1-エチルー3- (3-ジメチルアミノプロピ ル)カルボジイミド、カルボニルジイミダゾールなど) の存在下で化合物 (V i l) と縮合させるか、あるいは 20 適当な恣趣 (ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ シドなど) 中、シアノリン酸ジェチル等のリン酸エステ ルおよび塩基 (トリエチルアミン、ビリジンなど) の存 在下で化台物(Vii)と縮台させることにより化台物

\*ち100℃であり、反応時間は通常30分から24時間 である。なお、宿合剤を用いる反応においては、必要に 応じて1-ヒドロキシベンズトリアゾールなどの存在下 で行うこともできる。

(3) 化合物(ソ!)を低級アルコール(メタノール、 エタノールなど) または炭酸エステル (クロロ炭酸メチ ル、クロロ炭酸エチルなど)などとの混合酸無水物に変 換した後、適当な溶媒(メタノール、エタノール、イソ プロビルアルコール、ブタノール、エデレングリコー ル、テトラヒドロフラン、トルエン、ニトロベンゼンあ るいはこれらの混合溶媒など) 中または無溶媒で、 塩基 (トリエチルアミン、ピリジン、ナトリウムメトキシ ド. ナトリウムエトキシド. 水酸化ナトリウム. 水酸化 カリウムなど)の存在下、室温から溶媒の伝流温度で1 から24時間、化合物(Vli)と縮合させることによ り化合物(!)を得ることができる。なお、本反応にお いて、化合物(Vii)のRiが水素である場合、有機 台成化学の分野において通常用いられる保護基、例えば 第3級ブトキシカルボニル墓、9-フルオレニルメトキ シカルボニル基。ベンジルオキシカルボニル基等を使用 して反応を行うこともできる。

【0021】方法2: 化合物(1) において、R\*がア ルキルまたはヒドロキシカルボニルアルキルである化合 物は以下の方法により製造することができる。

[化14]



(VDI)

ŒĐ

(式中、WaikR<sup>2</sup> の置換量における水素以外の量を示 し、Hallは塩素、臭素、ヨウ素などのハロゲンを示 し、他の記号は前記と同義である。)

化合物 (V i l l) を適当な溶媒 (ジメチルホルムアミ ド、ジメチルスルホキシド、ベンゼン、トルエン、キシ レン、ヘキサン、テトラヒドロフラン、ジェチルエーテ ル、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコー ル、第3級ブチルアルコールなど)中、塩基(水素化ナ リウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナト リウムエトキシド、トリエテルアミンなど)存在下。化 合物 (V i i I ) と-20℃から100℃で30分から 24時間反応させることにより化合物(i-1)を得る ことができる。

【1)022】方法3:本発明の化合物が水酸基を育する 場合。カルボン酸化台物、酸ハライド化台物または酸無 水物化合物と有機合成化学の分野において通常用いられ る宿合反応に付すことにより対応するエステル化合物を 製造することができる。また、本発明化合物がカルボン 50

酸基を有する場合、アルコール化合物またはフェノール 化合物と有機合成化学の分野において通常用いられる縮 台反応に付すことにより対応するエステル化台物を製造 することができる。 さらに、 本発明化合物がエステル基 を有する場合 酸(塩酸、硫酸など)または塩基(水酸 化ナトリウム、水酸化カリウムなど) と宮法により加水 分解することによって対応するカルボン酸化合物を製造 することができる。また、本発明化合物が、アミノ基を トリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カ 40 有する場合、塩基(トリエチルアミン、ピリジンなど) 存在下でアルキルハライドまたはアンルハライドを用い て常注によりN-アルキル化またはN-アシル化するこ とができる。

> 【0023】方法4:化合物(VII)において、R2 が水素である化合物は以下の方法により製造することが できる。

【化15】

(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物 (X) を有機合成化学の分野において通常用いられる還元法、例えば適当な溶媒(水、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、エチレングリコールまたはそれらの複合溶媒など)中、鉄粉を鮟媒として希塩酸あるいは無效量の塩化アンモニウムと処理する方法、あるいはニッケル、パラジウム、白金等の触媒の存在下、水震添加を行う接触還元法、塩化鉄とヒドラジンを用いる方法、液体アンモニア中、ナトリウムやリチウム等のアルカリ金属を用いたパーチ(B! r c h) 虚元法等によって化合物 (V I I - 1) が得られる。反応退度は通常室温から溶媒の遺流温度であり、反応時間は通常1から24時間である。

【0024】方注5: 化合物 (Xi) は以下の方法によ 29 り製造することもできる。

#### [化16]

HOOC 
$$\mathbb{R}^{2}$$
  $\mathbb{R}^{3}$   $\mathbb{R}^{3}$   $\mathbb{R}^{3}$   $\mathbb{R}^{3}$   $\mathbb{R}^{3}$  (XII)

(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物 (X ! I ) をシュミット (Schm!dt) 反応 30 を利用して、適当な溶媒 (水、メタノール、エタノール、ブロパノール、ブタノール、第3級ブチルアルコール、エチレングリコール、ベンゼン、トルエン、キシレン、好ましくはベンゼン) 中、アジド化ナトリウムおよび強酸 (硫酸、トリフルオロ酢酸など) と窓温から溶媒 の還流温度で1から24時間処理するか、または適当な 溶媒 (メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、ブタノール、第3級ブタノール、好ましくは第3級 ブタノール) 中、トリエチルアミンおよびジフェニルホスホニルアジドと窓温から溶媒の遥流温度で1から24 40時間反応させた後、酸 (塩酸、硫酸など) にて処理する ことにより、化合物 (X I ) が得られる。

【0025】方法6: 化合物 (X) において、R<sup>®</sup> がアルコキシ、ハロアルコキシ、アリールオキシ、シクロアルキルオキシ、ヒドロキシフルコキシ、世際墓を有していてもよいアミノアルコキシ、アルキルチオ、ヒドロキシフルボニルアルコキン、正教基を有していてもよいアミノアルギルチオ、証教基を有していてもよいアミノアルキルチオまたは基N(R<sup>®</sup>)(R<sup>®</sup>)(R<sup>®</sup>)である場合、以下の方法により製造することができる。

(式中、Yaはアルコキン、ハロアルコキシ、アリールオキン、シクロアルキルオキシ、ヒドロキシアルコキシ、ヒドロキシカルボニルアルコキシ、置換基を有していてもよいアミノアルコキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキルチオ、ヒドロキシカルボニルアルキルチオ、置換基を有していてもよいアミノアルキルチオまたは基N(R\*)(R\*)を示し、他の記号は前記と同義である。)

化合物 (X i I I) を適当な溶媒 (クロロホルム、アセトニトリル、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドまたはそれらの混合溶媒など) 中または無溶媒で、塩基(水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水素化ナトリウム、ブチルリチウムなど) の存在下、化合物 (X I V) と-20℃から100℃で1から24時間反応させることにより化合物 (X V) が得られる。

【0026】方注7: 化合物 (X | I I) において、R がシアノである化合物は以下の方法により製造することができる。

【化18】

(式中、Gはニトロまたはカルボキンを示し、他の記号 は前記と同義である。)

化合物(XVI)を適当な溶媒(水、メタノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコール、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミドまたはその混合窓 模など)中、シアノ化剤(シアン化ナトリウム、シアン化カリウム、シアン化第一銅など)と室温から100℃で1から24時間反応させることにより化合物(XVII)を得ることができる。

【0027】方法8:化合物(XIX)は、以下の方法により製造することができる。

[(119]

(XIX) (IUVX)

(式中、各記号は前記と同義である。) 化合物 (XVIII) を酢酸ナトリウムの存在下、無溶 娘あるいは適当な溶媒 (テトラヒドロフラン、ジエチル エーテル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシ 10 下など) 中、化合物 (IX)と窓温から60℃で1から\*

\*24時間反応させることにより化合物(XIX)を得ることができる。また、化合物(XVIII)をアミノ基の保護基として通常用いられる第3級プトキシカルボニル基などで常法により保護した後、金属ナトリウム、水 ボ化ナトリウムあるいはナトリウムアミドなどの存在下、化合物(IX)と反応させ、常法により脱保護することにより化合物(XIX)を得ることもできる。 【0028】方法9:化合物(I)は、以下の方法により設置することができる。

[(t20)

(式中、各記号は前記と同義である。)

ハロゲン置換したベンゼンあるいは複素芳香環を有する カルボン酸 (XX) と化合物 (V i I) を方法 1 の手法 により縮合させアミド体(XXI)を得ることができ る。得られたアミド体(XXI)をテトラキストリフェ ニルホスフィンバラジウム等のパラジウム触媒存在下、 アリールボランあるいはヘテロアリールボランを用い、 適当な窓線(水、メタノール、エタノール、プロパノー ル、ブタノール、第3級ブチルアルコール、エチレング リコール、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホ ルムアミドなど) 中、炭酸ナトリウムあるいは炭酸カリ ウム水溶液等の塩基を用い、室温から溶媒の還流温度で 1から24時間処理するスズキカップリング法にて処理 することにより化合物(1)が得られる。または、得ら れたアミド体 (XX!) をテトラキストリフェニルホス -フィンパラジウム等のパラジウム触媒存在下、アリール トリメチルスズあるいはヘテロアリールトリメチルスズ 等のアルキルスズを用い、適当な溶媒(水、メタノー ル、エタノール、プロパノール、ブタノール、第3級ブ チルアルコール。エチレングリコール、ベンゼン、トル エン、キシレン、ジメチルホルムアミドなど)中、窒温 から溶媒の憂流温度で1から24時間処理するスティル カップリング法にて処理することにより化合物(1)が 得られる。

【① ① 2 9】本発明の化合物は、必要に応じて適当な溶 な酸または塩基との塩による分別結晶法により。もしく 媒(木、メタノール、エタノール、プロパノール。イン 50 は光学活性な担体を充填したカラムを通すことにより、

プロビルアルコール、ジエチルエーテル、テトラヒドロ フラン、ジオキサン等)中、酸(塩酸、臭化水素酸、硫 酸、リン酸、硝酸等の無機酸、または硝酸、プロビオン 酸、コハク酸、マレイン酸、フマル酸、安息香酸、クエ ン酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 39 酸等の有機酸)と処理することにより酸付加塩とするこ とができる。得られた化合物がカルボキシル基を含む場 台は、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カル シウム、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、ナ トリウムアルコラート等と処理することにより対応する 金属塩とすることができ、また、必要に応じて適当な終 媒中、トリエテルアミン等のアミン、あるいはリジン等 の二塩基性アミノ酸と処理することにより対応する塩と することができる。また、本発明化合物の結晶が無水物 である場合、水、含水溶媒またはその他の溶媒と処理す ることにより、水和物(1水和物、1/2水和物、3/ 4 水和物など)、溶媒和物とすることができる。さら に、本発明化合物を過酸化水素、メタクロロ過安息香酸 などの酸化剤と常法により処理することによりN-オキ サイド化合物に変換することができる。

【0030】このようにして得られる本発明化合物は再結晶法、カラムクロマト注などの有機合成化学の分野における公知の方法により単度精製することができる。得られる生成物がラセミ体である場合。たとえば光学活性な酸または短葉との塩による分別結晶法により。もしく

所望の光学活性体に分割することができる。これらは光 学活性な原料化合物などを用いることによっても製造することができる。

【0031】本発明化合物またはその医薬上許容しうる 塩は、抗原などで活性化されたTh2細胞からのIL-4 産生を選択的に抑制する作用を有することから、Th 2細胞の関与する免疫応答の選択的抑制薬として各種ア レルギー性疾患の予防薬または治療薬として有効であ る。さらに詳細には、本発明化合物またはその医薬上許 容しうる塩は、Th2細胞の異常増殖あるいは機能亢進 に起因する疾患、たとえば、全身性紅斑性狼瘡、ネフロ 一七症疾群狼疮,徐本甲状腺腫、多発性硬化症,重症筋 **急力症、ネフローゼ症候群、ステロイド依存性およびス** テロイド抵抗性ネフローゼ、アレルギー性脳脊髄炎、な ちびに糸球体腎炎等の治療および予防に使用できる。ま た、炎症性、増殖性および超増殖性皮膚疾患、ならびに 免疫媒介疾息の皮膚における発症、たとえば乾燥、乾癬 援関節後、アトビー性湿疹 (アトビー性皮膚炎)、接触 性皮膚炎、さらには湿疹皮膚炎、脂源性皮膚炎、偏平苔 癬 天疱瘡、水泡性類天疱疹、泉皮水泡症、じんま疹、 脈管浮腫、脈管炎、紅斑、皮膚好酸球増加症、ざ症、円 形開毛症、好酸球性筋膜炎および薪状硬化症の治療にも 使用できる。

【0032】本発明の化合物は呼吸器疾患、たとえばサ ルコイドーシス、肺繊維症、特発性間質性肺炎ならびに 可逆的問塞性気道疾息、たとえば気管支喘息、小児喘 息。アレルギー性喘息、内因性喘息、外因性喘息および 庭埃性喘息、特に慢性もしくは競治性喘息(たとえば遅 発性幅息および気道過敏)、気管支炎等を含む幅息のよ うな症状の治療にも適用可能である。本発明化合物は虚 30 血に関連した肝障害の治療にも使用できる。さらに、特 定の眼疾患、たとえばアレルギー性結膜炎、角結膜炎、 角膜炎、春季カタル、ベーチェット病に関連したブドウ 膜炎。ヘルベス性角膜炎、円錐角膜、角膜上皮変性症、 角膜白斑、眼天疱瘡、モーレン潰瘍、強膜炎、グレイブ ス眼病、重症眼内炎症等にも有効である。本発明組成物 は間質性腎炎。グッドバスチャー症候群、溶血性尿毒性 症候群および健尿病性ネフロパシーのような腎疾患:多 発性部炎、ギランバレー症候群、メニエール病および神 経根症から選択される神経病:甲状腺機能亢進症および 46 バセドウ氏病のような内分泌疾患:サルコイドーシス、 肺機能症および特発性間質性肺炎のような呼吸器疾患: 皮膚筋炎、尋常性白斑、尋常性魚鱗瘍、光アレルギー性 敏感症および皮膚下細胞リンパ腫のような皮膚病:動脈 硬化、大助脈炎、結節性多発動脈炎および心筋症のよう な循環器疾息;強皮症、ベグネル内芽腫およびシェーグ レン症候群のような豚原病:脂肪症:好酸性筋膜炎:歯 国疾患:ネフローゼ症候群:溶血性尿毒性症候群;なら びに高ジストロフィーの治療または予防でも使用でき る。本発明化合物は腸の炎症/アレルギー、たとえばC 56

0 e l 1 a c病、直腸炎、好酸球性胃腸炎、肥満細胞症、クローン病および潰瘍性大腸炎ならびに食品に関連したアレルギー性疾患であって、胃腸管には直接関係のない症状を示すもの、たとえば偏頭痛、鼻炎および湿疹の予防または治療にも適している。さらに、肝臓再生活性および/または肝細胞の肥大および過形成を促進する活性を有することから、本発明化合物は免疫原性疾患(たとえば、自己免疫性肝炎、原発性胆汁性肝硬変および硬化性胆管炎を含む慢性自己免疫性肝疾患)。 B型ウィルス性肝炎、非A型/非B型肝炎および肝硬変のような肝疾患の治療および予防に使用できる。

32

【0033】本発明化合物は、また、シャイ・ドレーガ 一症候群、胰疱性乾癬、ベーチェット病、全身性エリテ マトーデス、内分泌性眼障害、進行性全身性硬化症、液 台性結合組織病。大動脈炎症候群、ウェゲナー内芽腫、 活動性慢性肝炎。エバンス症候群、花筋症、特発性副甲 状腺機能低下症、アジソン病(自己免疫性副腎炎)、自 己免疫性毒丸炎,自己免疫性卵巢炎,寒冷血球凝集素 症。発作性寒冷血色素尿症、悪性貧血、成人性丁細胞白 29 血病、自己免疫性萎縮性胃炎、ルポイド肝炎、尿細管間 質性腎炎、膜性腎炎、筋萎縮性側索硬化症、リウマチ 熱。心筋梗塞後症候群、交感性眼炎の予防または治療に 使用することができる。本発明の化合物またはその医薬 上許容しうる塩は、場合によっては他の免疫抑制剤(タ クロリムス水和物、アスコマイシン、FTY720な ど) ステロイト剤 (プレドニソロン、メチルプレドニ ゾロン、デキサメサゾン、ヒトロコルチゾン、クロベタ ゾン、フルメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、ア ルクロメタゾン、フルオロシノロンアセトニド、ベクロ メタゾン、ベタメタゾン、デブロドン、ハルシノニド、 アムシノニド、フルオシノニド、ジフルコルトロン、ブ デソニド、ジブルペレドナート、ジブロラゾン、クロベ タゾールまたはそれらの脂肪酸エステル類など) . 抗ア レルギー剤(クロモグリク酸ナトリウム、トラニラス ト、アンレキサノクス、レビリナスト、イブジラスト、 タザノラスト、ペミロラスト、オザグレル、スプラタス ト、プランルカスト、ケトチフェン、アゼラスチン、オ キサトミド、メキタジン、テルフェナジン、エメダスチ ン。エピナステン、アステミゾーまたは各種抗ヒスタミ ニンなど)などと一緒に使用することができる。

【0034】前途のように、本発明化合物またはその医 菜上詩容しうる塩はTh2細胞からのIL-4産生を選 択的に抑制する新規作用機序を有し、各種アレルギー性 疾患あるいは自己免疫疾患の治療に使用される既存の免 疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤などと は異なる作用機序を有することから、既存の前記薬剤と 使用した場合において相乗作用を示すことが期待でき る。本発明の化合物またはその医薬上許容しうる塩を医 薬として用いる場合、本発明化合物を設薬上許容しうる 担体(賦形剤、結合剤、崩壊剤、緩味剤、緩臭剤、乳化

剤 暑釈剤、溶解補助剤など)と混合して得られる医薬 組成物あるいは製剤(錠剤、ビル剤、カブセル剤、顆粒 剤、散在、シロップ剤、エマルジョン剤、エリキシル 剂、壁砌剂、溶液剂、注射剂、点滴用剂、点眼剂、眼軟 で経口的または非経口的に役与することができる。

【りり35】医薬組成物は道宮の方法にしたがって製剤 化することができる。本明細書において非経口とは、皮 下注射、静脉内注射、筋内内注射、吸腔内注射、点滴法 あるいは点販法などを含むものである。注射用調剤、た とえば無菌注射用水性懸濁物あるいは油性懸濁物は、適 当な分散化剤または湿化剤および懸菌化剤を用いて当該 分野で知られた方法で調製することができる。その無菌 注射用調剤は、たとえば水溶液などの非毒性の、非経口 投与することのできる希釈剤あるいは溶剤中の無菌の注 射できる溶液または感濁液であってもよい。使用するこ とのできるベーヒクルあるいは窓剤として許されるもの としては、水、リンゲル波、等張食塩液などがあげられ る。さらに、通常溶剤または懸顔化溶媒として無菌の不 担発性袖を用いることができる。このためには、いかな 26 る不得発性油も脂肪酸も使用でき、天然、台成あるいは 半合成の脂肪性油または脂肪酸、そして天然、合成ある いは半台成のモノ、ジあるいはトリグリセリト類も包含 される。注射剤とする場合は、必要により適当な疑例化 剤。非イオン性界面活性剤、溶解補助剤などを併用して もよい。直脇投与用の坐削は、その薬物と適当な非刺激 性の補形剤、たとえば、ココアバターやポリエテレング リコール類といった宮湿では固体であるが、腸管内の温 度では液体で、直腸内で融解し、薬物を放出するものな どと混合して製造することができる。経口投与用の固形 投与創型としては、粉剤、顆粒剤、錠剤、ビル剤カブセ ル剤などの上記したものがあげられる。そのような削型 において、活性成分化合物は少なくとも1つの添加物、 たとえばショ鎧、乳糖、セルロース鎧、マンニトール、 マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アル ギネート類、キチン類、キトサン類、ベクチン類、トラ ガントガム類。アラビアゴム類、ゼラチン類、コラーゲ ン類。カゼイン、アルブミン、合成または半合成のポリ マー類、またはグリセリド類と混合することができる。 そのような剤型物は、通常のように、さらなる添削物を 含むことができ、たとえば不活性希釈剤、マグネシウム ステアレートなどの滑沢剤、パラベン類、ソルビン類な どの保存剤、アルコルビン酸、αートコフェロール、シ ステインなどの抗酸化剤、崩解剤、結合剤、増鮎剤、軽 省剤、甘味付与剤、フレーバー付与剤、パーフェーム剤 などがあげられる。錠剤およびビル剤は、さらにエンテ リックコーティングされて製造することもできる。 経口 投与用の液剤は、医薬として許容されるエマルジョン 剤、シロップ剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤などが あげられ、それらは当該分野において通常用いられる不 50

活性希釈剤、たとえば水などを含んでもよい。点眼剤と する場合は、水性液剤または水溶液が用いられ、特に無 菌の注射用水溶液があげられる。この点眼用液剤には緩 省割、等張化剤、溶解補助剤、保存剤、粘稠剤、キレー ト剤、pH調整剤、芳香剤のような各種添加剤を適宜添 加してもよい。軟膏剤とする場合は、油脂性基剤、乳剤 **性基剤、水溶性基剤、懸濁性基剤などが用いられ、溶解** ・吸収促進剤を適宜配合することもできる。ローション 削とする場合は、液体媒体に分散または一部溶解させ、 乳化剤、溶解・吸収促造剤、粘稠化剤および安定化剤を **適宜配合することができる。** 

34

【0036】また、本発明の一般式(1)により表され る化合物またはその医薬上許容しうる塩は、免疫抑制 剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤と併用するこ。 とにより優れた治療上の効果を期待することができる。 ここで、「信用」とは、本発明化合物またはその医薬上 許容しうる鬼と免疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗ア レルギー剤との併用組成物、および本発明化合物または その医薬上許容しうる塩を含む免疫抑制剤、ステロイド 剤あるいは抗アレルギー剤の作用増強剤としての使用を 意味し、混合せずに、同時に用いる場合あるいは時間差 を設けて用いる場合の両方を含み、組み合わせての使用 および併用を含むものである。上記一般式 ( i ) により **哀される化合物またはその医薬上許容しうる鬼および免** 疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤とを併 用することを特徴とする本発明の医薬は、本発明一般式 (1)により表される化合物またはその医薬上許容しう る塩と免疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー 剤とを組み合わせて用いる限り、その使用形態は特に限 定されない。たとえば、(A)一般式(i)で表される 化合物またはその医薬上許容しうる塩、および(B)免 疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤とをそ れぞれ通常投与されるような製剤として配していてもよ いし、それらを予め合わせた組成物であってもよい。本 発明の併用医薬としては、何えば、一般式( ! )により **豪される化合物またはその医薬上許容しうる俎と、免疫** 抑詞剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤とを、公 知の製剤学的製造法に進じ 所望により薬学的に許容さ れ得る希釈剤。賦形剤などを用い、混合して一剤とする か、それぞれを別途、所望により菜学的に許容され得る 希釈剤、賦形剤などを用いる製剤とするか、またはそれ ぞれを別途製剤化したものを一つの容器に極包した組み 台わせ製剤(セット、キット、パック)としてもよい。 例えば、本発明の併用医薬は、(1)一般式(1)によ り表される化合物またはその医薬上許容しうる塩を含有 する製剤と、免疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレ ルギー剤の同一または別々の製剤が細包された組み合わ せ製剤、または(2)一般式(1)により表される化合 物またはその医薬上許容しうる塩と、免疫抑制剤、ステ ロイド剤あるいは抗アレルギー剤とを含有する組成物と して用いることができる。

【0037】本発明の併用医薬の投与経路としては、上 記した本発明化合物の医薬の投与経路と同じように、経 □投与、非経□投与のいずれであってもよく、具体的に は、対象とする疾息の部位などを考慮して決められる。 本発明化合物またはその医薬上許容しうる塩と免疫抑制 剤。ステロイド剤あるいは抗アレルギー剤とを別途製剤 化した場合、とれらは別々に、同時に、または時間差を おいて、同一対象に対して同一経路または異なった経路 で殺与してもよい。本発明の併用医薬を投与するに限 し、本発明の化合物またはその医薬上許容しうる塩、あ るいは免疫抑制剤、ステロイド剤あるいは抗アレルギー 剤は、それぞれ上記と同じような常法によって、調製さ、 れた削形で投与できる。本発明の化合物またはその医薬 上許容しうる塩を医薬または併用医薬として用いる場 台、その投与量は、年齢、体重、一般的な健康状態、性 肌、食卒、投与時間、投与方法、排泄遠度、薬物の組み 合わせ、患者のその時に治療を行っている病状の程度に 応じ、あるいは、その他の要因を考慮して決められる。 本発明化合物またはその医薬上許容しうる塩は、低毒性 20 で安全に使用することができ、その1日の投与量は、忌 者の状態や体重、化合物の種類、投与経路などによって **基なるが、たとえば非経口的には、皮下、静脈内、筋肉** 内または直腸内に、約0.01から100mg/人/ 日、好ましくはり、01から50mg/入/日投与さ れ、また、経口的には約0.01から1000mg/入 /日、好ましくは0.01から500mg/入/日投与 されることが好ましい。

【実施例】以下、本発明を原料合成例、実施例、実験例 ものではない。

【0038】原料合成例1:5-アミノ-2-(4-ヒ 下ロキシピペリジンー!-イル〉ピリジン

2-クロロー5-エトロビリジン(10g)、4-ヒド ロキシピペリジン(7.7g)のジメチルホルムアミド (50mL) の溶液中にジイソプロビルエチルアミン (22mL)を加え110℃で2時間損搾した。氷冷 後、水を加え折出した固体をる取した。得られた固体、 メタノール(200mL)、ヒドラジン・1 水和物 (7、2g) 無水塩化第一鉄(0、2g)および活性 炭(2g)の壁瀬液を60℃で2時間撹拌した。反応 後、セライトろ過し、濃縮した。残渣をクロロホルム/ メタノール(4/1)で抽出し飽和食塩水で洗浄した。 硫酸マグネシウムで乾燥後、シリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロホルム/メタノール) に付し赤褐色 液体を得た(2.9g)。

"H-NAR (400 MHz, DAEO-d.): 1.3 - 1.4 (2H, m), 1.7

- 1.8 (2H, m), 2.75 -2.85 (2H, m), 3.55 - 3.65 (1 H, m), 3.7 - 3.8 (2H, m), 4.50 (2H, s), 4.61(1H, 1)d. J = 4.4 Hz), 6.61 (1H, d. J = 8.8 Hz), 6.89 (1 H, dd, J = 8.8, 3.0 Hz), 7.57 (1H, d, J = 3.0 Hz). 【0039】原斜合成例2:5-(1-シクロヘキセニ ル) チオフェン-2-カルボン酸 (ft22)

a) 1-(1-シクロヘキセニル)チオフェン [ft23]

氷冷したチオフェン (20g) のテトラヒドロフラン (200mL) 溶液中に、1.6規定N-ブチルリチウ ム/ヘキサン溶液(182mL)を滴下した。 反応液を 0°Cで0.5時間規控し-30°Cに冷却後、シクロヘキ サノン (288)を滴下し、-30℃~-15℃で1時 間損绊した。反応液を4類定塩酸水溶液中に加え、有機 層をエーテル(i). 5 L) で拍出し、エーテル層を水、 飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮 し淡褐色液体(48g)を得た。この液体(26g)中 に30%硫酸水溶液(150mL)を加え室温で0.5 時間損搾した後、炭酸カリウムで溶液を中和し、エーテ ルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し硫酸マ グネシウムで乾燥し、濃縮後、淡褐色液体 (228)を 得た。

により詳細に説明するが、本発明はこれらに限定される 30 <sup>3</sup>H-NAR (400 Mtz, DMEO-d,): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.65 - 1.7 (2H, m), 2.1 -2.2 (2H, m), 2.3 - 2.4 (2H, m), 6.65 - 6.15 (1H, m), 6.95 - 7.05 (2H, m), 7.15 - 7.35 (1H, m).

b) 5- (1-シクロヘキセニル) チオフェンー2-カ ルボン酸

[(£24)

49 水冷した1-(1-シクロヘキセニル)チオフェン(1 5g)のテトラヒドロフラン (200mL) 溶液中に 1. 6規定N-ブチルリチウム/ヘキサン密液(?3m L)を誇下し、0℃で15分間規控し-60℃に冷却し た。ついでドライアイス(15g程度)を加え、同温度 で1時間撹拌した。反応液を1規定塩酸水溶液中にあ け、酢酸エチルで抽出した。有機層を氷冷し10%炭酸 カリウム水溶液で溶液のpHを10とし水圏を分離し た。水戸を酢酸エチルで洗浄し再び冷却後、4烷定塩酸 で水屋のg 目を2とし折出した固体をろ取した。アセト 50 ン/水より再結晶を行い淡黄色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NAR (400 MHz, DMEO-d<sub>s</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.65 - 1.75 (2H, m), 2.1 -2.2 (2H, m), 2.3 - 2.4 (2H, m), 6.3 - 6.4 (1H, m), 7.99 (1H, d, J = 3.9Hz), 7.59 (1H, d, J = 3.9 Hz), 12.95 (1H, brs).

[0040] 原料合成例3:4-(4-クロロフェニ

【0040】原料合成例3:4-(4-)ロロフェニル) チアゾール-2-カルボン酸 ナトリウム塩 【化25】

a) 4-(4-)ロロフェニル) チアゾールー2-カル ボン酸 エチルエステル

[126]

4-クロロフェナシルプロミド(2.4g)、エタルチオオキサメート(1.35g)のエタノール窓液を2時間遠流した。溶媒を留去し製造を酢酸エチルで抽出後、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し硫酸マグネシウムで乾 20 燥した。濃縮後、酢酸エチル/ジイソプロビルエーテル/ヘキサンより新出化し淡黄色固体を得た(1.25g)

<sup>2</sup>H-NRR (400 MHz, DMSO-d<sub>s</sub>): 1.36 (3H, t, J = 6.9 H z), 4.42 (2H, q, J = 6.9 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.64 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.66 (1H, s). b) 4 - (4-クロロフェニル) チアゾールー2 -カル

ボン酸 ナトリウム塩

[(£27]

4-(4-クロロフェニル) チアゾール-2-カルボン 酸 エチルエステル(1.25g). 10規定水酸化ナトリウム水溶液(1mL) およびエタノール(20mL)の溶液を2時間加熱返流を行った後、ジイソプロピルエーテルを加え、析出した固体を3取した(1.27g)。

<sup>2</sup> H-NGR (400 MHz, DMEO-d<sub>6</sub>): 7.48 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.00 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.06 (2H, s).

【① ① 4 1 】原斜合成例4:5-(4-クロロフェニル) オキサゾールー2-カルボン酸エテルエステル 【化28】

a) 2-アミノ-4′-クロロアセトフェノン塩酸塩 【化29】

2-プロモー4 - クロロアセトフェノン(12.7g). フタルイミドカリウム(10.1g)のジメチルホルムアミド(50mL)溶液を変温で3時間損耗した。水を加え折出した関体を3取し水流した。得られた関体に酢酸(100mL)を350をでは、250mL)を加え15時間加熱量流を行った。冷却後、溶媒を造縮し、新出した固体を3取し、クロロホルムで洗浄することによって淡黄色固体を得た(5.0g)。

<sup>3</sup> H-NACR (409 kHz, DMEO-d<sub>a</sub>): 4.59 (2H, 5), 7.68 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.05(2H, d, J = 8.3 Hz), 8.52 (2 H, 5).

b) N- (4′-クロロフェナシル) オキサミン酸エチルエステル

[(£30]

2-アミノー4'-クロロアセトフェノン塩酸塩(5.0g)、エチルクロロオキソアセテート(3.3g)のベンゼン(50mL) 懸濁液を15時間加熱虚流した後、溶媒を習去し、水/アセトンより新出化し淡黄色固体を得た。

<sup>3</sup> H-N&R (400 MHz, DMEO- $d_{\rm s}$ ): 1.30 (3H, t, J = 5.8 Hz), 4.28 (2H, q, J = 6.8 Hz), 4.79 (2H, d, J = 5.8 Hz), 7.62 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.03 (2H, d,J = 8.8 Hz), 9.14 (1H, t, J = 5.8 Hz).

c) 5- (4-クロロフェニル) オキサゾール-2-カ ルボン酸エチルエステル

[作31]

N-(4'-クロロフェナシル)オキサミン酸エチルエステル(3.6g)のベンゼン(20mL)溶液中にオキン塩化リン(6.2mL)を加え5時間加熱湿液を行った後、溶媒を留去した。残渣をエーテル抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮後、エーテル/ヘキサンより再結晶を行い淡赤色結晶を得た。

<sup>3</sup> H-NAR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 1.35 (3H, t, J = 7.3 H z), 4.40 (2H, q, J = 7.3 Hz), 7.61 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.85 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.04 (1H, s).

【① 0.4.2】原斜台成例5:5-(4-クロロフェニル)-3-エトキシカルボニル安息香酸

50 【化32】

– クロロフェニル)イソフタレー a) ジメチル

[ft33]

氷冷したジスチル 5-ヒドロキシイソフタレート() 0g)のピリジン(100mL)溶液中にトリフルオロ メタンスルホン酸無水物 (8.8ml)を満下し1時間 撹拌した後、溶媒を図去し酢酸エチルで抽出した。有機 層を水、飽和食塩水で洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥、 滅縮し、淡褐色オイル(15g)を得た。得られたオイ ル(5g)、4~クロロフェニルボロン酸(3.0g) のエタノール波(10mL)、2M炭酸ナトリウム水溶 液 (18mL) およびトルエン (3.0 mL) を窒素遺換 20 結晶し淡褐色結晶を得た (9.3 g). した。得られた反応液にテトラキストリフェニルホスフ ィンパラジウム(1.7g)を加え3時間加熱還流を行 い、ついで水および酢酸エチルを加え抽出した。有機層 を水および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾 燥した。滤縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/ヘキサン) に付し淡黄色固体を得た (3.75).

3 H-NAR (400 KHz, DAGO-da): 3.93 (6H, s), 7.57 (2H, d. J = 8.3 Hz), 7.79(2H, d, J = 8.3 Hz), 8.39 (? H, d, J = 1.4 Hz), 8.45 (1H, t, J = 1.4 Hz). り)5- {4-クロロフェニル} -3-エトキシカルボ ニル安息香酸

[ft34]

·ジメチル - 5 - (4 - クロロフェニル)イソフタレート (3. 1g) のエタノール (30mL)、テトラヒドロ フラン(15mL)の溶液中に水酸化ナトリウム(0. 418)の水溶液 (1mし)を加えた。この溶液を窒湿 で15時間撹拌したのち、エーテルを加え折出固体をろ 取し、る取した固体に1規定塩酸を加え酢酸エチルで抽 出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し鞣酸マグネシウム で乾燥した。遺稿後、シリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(クロロホルム/メタノール)に付し白色固体を得 た(2.48)。

 $^{3}$  H-NKR (409 kHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 1.37 (3H, t, J = 7.3 H z), 4.39 (2H, q, J = 7.3 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.7Hz), 7.79 (2H,  $\sigma$ , ) = 8.7 Hz), 8.37 (1H,  $\sigma$ , 0, 1 = 1. 59 8 - 1.9 (2H,  $\sigma$ ), 2.85- 2.95 (2H,  $\sigma$ ), 3.3 - 3.4 (2H,  $\sigma$ ), 7.79 (2H,  $\sigma$ ), 2.85- 2.95 (2H,  $\sigma$ ), 3.3 - 3.4 (2H,  $\sigma$ ), 7.79 (2

4 Hz). 8.39 (1H, d, J = 1.4 Hz), 8.47 (1H, s), 13. 50 (1H, brs).

【0043】実施例1:N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン・1 - イル) フェニル] - 4 - ヨ ードベンザミド

[作35]

WO00/47558号公報に記載の5-アミノ-2-(4-ヒドロキンピペリジンー1-イル) ベンゾニトリ ル (5g) および4ーヨー下安息香酸 (6.3g)、1 -ヒドロキシベンゾトリアゾール 1 水和物(HOBT: 3. 7g), 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノブ ロビル)カルボジイミド塩酸塩(WSC!:5.3g) およびジメチルホルムアミド(100mL)を加え室温 にて2日間損拌した。反応液に水 (200mL) を加え 析出国体をろ取し、得られた固体をアセトン/水より再

<sup>3</sup>H-NGR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)δ:1.4 - 1.6 (2H, m), 1. 8 - 1.9 (2H, m), 2.85- 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2 H. m). 3.6 - 3.7 (1H. m), 4.76 (1H, d, J = 3.9 H z), 7.19 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.3Hz), 7.85 - 7.9 (1H, m), 7.93 (2H, d, J = 8.3 H z), 8.68 (1H, d. J = 2.0 Hz), 10.41 (1H, s). 融点:176-180℃.

【10144】実施例2:4-(4-5ロロフェニル)-N- (3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-36 1-イル) フェニル] ベンザミド [1236]

実施例1で得られたN-【3-シアノ-4- (4-ヒド ロキシピペリジン・1 - イル) フェニル] - 4 - ヨード ベンザミド(0.5g)、4-クロロフェニルボロン酸 (i). 27g) 2M炭酸ナトリウム水溶液(1.5m 49 L)およびジメチルホルムアミド(10mL)を窒素置 繰した。得られた反応液にテトラキストリフェニルホス フィンパラジウム(0.66g)を加え80℃で15時 間損拌した。反応後、水および酢酸エチルを加え抽出し た。有機圏を水および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネ シウムで乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロホルム/メタノール) に付し、さら にアセトン/水より再結晶を行い淡黄色結晶を得た (0.18g).

"H-NOR (409 MHz, DNSO-d.)8:1.5 - 1.6 (2H, m), 1.

H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.73 (1H, d, J = 4.4 H z), 7.21 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.81 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.86 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.93 (1H, dd, J = 2.5, 9.2 Hz), 8.96 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.13 (1H, d, J = 2.5 Hz), 19.42 (1H, brs).

融点:230-235℃.

【0045】実能例3:N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]-3-ヨ ードベンザミド

[ft37]

5-アミノー2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) ベンゾニトリル変施例1と同様な操作を行うことにより、 痰黄色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NAR (400 MHz, DMSO-d<sub>c</sub>)δ: 1.5 - 1.6 (2H, m), 1. 85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 20 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.70-4.75 (1H, m), 7.2 6 (1H, d, 3 = 8.7 Hz), 7.35 (1H, dd, 3 = 7.8, 7.8 Hz), 7.8 - 8.6 (3H, m), 8.05 - 8.1 (1H, m), 8.29 (1H, s), 10.42 (1H, s).

融点:178-182℃.

【①①46】実施例4:3-(4-クロロフェニル)-N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]ペンザミド

[(t.38]

実施例3で得られた化合物と4ークロロフェニルボロン 敵を用いて実施例2と同様な操作を行うことにより、白 色結晶を復た。

<sup>3</sup>H-NNR (400 MHz, DNSO-d,)  $\delta$ : 1.55 - 1.65 (2H, m), 1.85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3. 4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.74 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8. 40 3 Hz), 7.64 (1H, dd, J = 7.8, 7.8 Hz), 7.81 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.9 - 8.0 (3H, m), 8.11 (1H, d, J = 2.5 Hz), 8.22 (1H, s), 19.45 (1H, s).

融点:125-127℃.

【① 0 4 7 】実施例5: N - 【3 - シアノー4 - (2, 2 - ジメチル - 3 - ヒドロキシプロポキシ)フェニル】 - 4 - ヨードベンザミド

[化39]

5-アミノー2-(2,2-ジメチル-3-ヒドロキシ プロポキシ)ベンゾニトリルと4-ヨード安息香酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、白色結晶を得た。

<sup>3</sup> H-NAR (400 MHz, DASO-d,) $\delta$ : 0.96 (6H, s), 3.31 (2 19 H, d, J = 5.4 Hz), 3.85 (2H, s), 4.69 (1H,  $\tau$ , J = 5.4 Hz), 7.26 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.74 (2H,d, J = 8.3 Hz), 7.9 - 8.0 (3H,  $\varpi$ ), 8.08 (1H, d, J = 3.0 Hz), 19.41 (1H,s).

融点:128-130℃.

【004.8】 実絡例6:4-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシプロポキシ) フェニル] ベンザミド

[fb40]

実能例5で得られた化台物と4-クロロフェニルボロン 敵を用いて実施例2と同様な操作を行うことにより、淡 貴色結晶を得た。

<sup>2</sup> H-NGR (400 MHz, DMSO-d<sub>c</sub>)δ: 0.97 (6H, s), 3.3 – 3.35 (2H, m), 3.86 (2H, s), 4.65 – 4.75 (1H, m), 7. 28 (1H, d, 3 = 9.3 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.81 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.87 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.9 – 8.0 (1H, m), 8.07 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8. 1 – 8.15 (1H, m), 10.43 (1H, s).

融点:185-187℃.

[0049] 実施例7:N-[3-ンアノ-4-(2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシプロポキシ) フェニル] -3-ヨードベンザミド

[ft41]

5-アミノー2-(2,2-ジメチル-3-ヒドロキシ プロポキシ)ベンゾニトリルと3-ヨード安息香酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、淡黄色箱 品を得た。

<sup>1</sup>H-NGR (400 MHz, DMSO-d<sub>c</sub>)δ: 0.96 (GH, s), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.85 (2H,s), 4.65 - 4.75 (1H, m), 7.2 - 7.4 (2H, m), 7.9 - 8.0 (3H, m), 8.08 (3H,d, J = 2.5 Hz), 8.30 (3H, s), 10.43 (3H, s).

50 融点: 145-147℃.

【0050】実施例8:3-{4-クロロフェニル}-N-[3-シアノ-4-(2, 2-ジメチル-3-ヒド ロキシプロポキシ) フェニル] ベンザミド

#### 【化42】

実践例7で得られた化合物と4-クロロフェニルボロン 敵を用いて実施例2と同様な操作を行うことにより,淡 16 ピリジン-5-イル] フランー2-カルボキサミド 貴色結晶を得た。

 $^{3}$ H-NAR (400 MHz, DMEO-d<sub>4</sub>) $\delta$ : 0.97 (6H, s), 3.3 -3.4 (2H, m), 3.86 (2H,5), 4.65 - 4.75 (1H, m), 7.2 8 (1H, d, 1 = 8.8 Hz), 7.5 - 7.7 (3H, m), 7.82 (2)H. d. J = 7.4 Hz), 7.9 - 8.0 (3H, m), 8.11 (1H, m)s), 8.23 (1H, s), 10.45 (1H, s).

融点:140-142℃.

【1) () 5 1 】 実経例9:5-(4-クロロフェニル)-N- {3ーシアノー4ー (4ーヒドロキシピペリジンー 1-イル) フェニル] フラン-2-カルボキサミド [(t43]

5-アミノー2-(2,2-ジメチル-3-ヒドロキシ プロポキシ) ベンゾニトリルと5ー(4ークロロフェニ ル) フランー2-カルボン酸を用いて実施例1と同様な **操作を行うことにより、淡黄色結晶を得た。** 

"H-NAR (400 MHz, DMEO-d<sub>6</sub>): 1.55 - 1.65 (2H, m), 1、 30 【化46】 85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4(2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.74 (1H, d, J = 3.9 H z), 7.2 - 7.3 (2H, m), 7.49 (1H, d, J = 3.4 Hz), 7.58 (2H. d. J =8.3 Hz), 7.85 - 7.95 (1H, m), 8.01 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.06 (1H, s), 10.31 (1H, s).融点:139-140℃.

【0052】実施例10:5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(2, 2-ジメチル-3-ヒ ドロキシプロポキシ) フェニル] フラン-2-カルボキ サミド

[(144)

5-アミノー2- (2, 2-ジメチルー3ービドロキシ プロポキシ) ベンゾニトリルと5ー(4ークロロフェニ ル) フランー2-カルボン酸を用いて実施例1と同様な 操作を行うことにより、淡黄色箱晶を得た。

d, J = 5.4 Hz), 3.86(2H, s),  $4.79(1H, \tau, J = 5.4)$ Hz), 7.25 (1H, d, J = 3.9 Hz), 7.29 (1H, d, J =9.3 Hz), 7.40 (1H, d, J = 3.9 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.95(1H, dd, J = 9.3, 2.9 Hz), <math>8.01 (2)H. d. J = 8.8 Hz), 8.97 (1H, d. J = 2.9 Hz), 19.32(1H, s).

融点:155-157℃.

【0053】実施例11:5-(4-クロロフェニル) -N-[2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) 【化45】

原斜合成例1で得られた5-アミノー2-(4-ヒドロ キシピペリジンー1ーイル) ピリジンと5ー(4ークロ ロフェニル) フラン-2-カルボン酸を用いて実施例! と同様な操作を行うことにより淡黄色結晶を得た。

<sup>2</sup>H-NAR (400 NHz, DMSO-d<sub>e</sub>): 1.3 - 1.4 (2H, m), 1.65 - 1.75 (2H, m), 3.0 -3.1 (2H, m), 3.65 - 3.75 (1 H, m), 3.95 - 4.65 (2H, m), 4.69 (1H, s), 5.88 (1)H, d, 3 = 9.3 Hz), 7.22 (1H, d, 3 = 3.4 Hz), 7.34 (1H, d, J = 3.4 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.83 (1H, dd, 1 = 9.3, 2.4 Hz), 8.61 (2H,d, 1 = 8.7 Hz)z), 8.40 (1H, d, J = 2.4 Hz), 19.12 (1H, s).

融点:187-190℃. 【0054】実施例12:5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノー4-(4-モルホリノピペリジン - 1 - イル) フェニル] フランー 2 - カルボキサミド

5-アミノー2-(4-モルホリノビベリジンー)-イ ル) ベンゾニトリルと5 - (4 - クロロフェニル) フラ ン-2-カルボン酸を用いて実施例1と同様な操作を行 うことにより、淡黄色結晶を得た。

<sup>3</sup>H-NKR (400 kHz, DMEO-d<sub>e</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.85 - 1.95 (2H, m), 2.25- 2.35 (1H, m), 2.45 - 2.55 (4H, n), 2.75 - 2.85 (2H, n), 3.45 - 3.55 (2H, n),3.5 - 3.6 (4H, m), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.25(1H, d, 3 = 3.9Hz), 7.49 (1H, d, 3 = 3.9 Hz), 7.58(2H, d, J = 8.8 Hz), 7.85 - 7.95 (1H, m), 8.00 (2)H, d, 3 = 8.8 Hz), 8.95 (1H, d, 3 = 2.5 Hz), 10.31 (1H, 5).

融点:214-216℃、

【0055】実能例13:5-{4-クロロフェニル》 -N-[3-シアノ-4-[4-{3、4,5、6-テ <sup>3</sup>H-NAR (400 NHz, DMEO-d<sub>e</sub>): 0.97 (6H, s), 3.32 (2H, 50 トラヒドロー2H-ピラン-4-イル) ピペラジンー1

- イル】フェニル】フラン - 2 - カルボキサミド 【化47】

5-アミノ-2-[4-(3, 4, 5, 6-テトラヒド ロー2月-ピラン-4 -イル)ピペラジン-1-イル】 ペンゾニトリルと5 - (4 - クロロフェニル) フランー 2-カルボン酸を用いて実施例1と同様な操作を行うこ(10)融点:187-189℃、 とにより、淡黄色箱晶を得た。

<sup>3</sup>H-NKR (409 KHz, DMEO-d<sub>e</sub>): 1.35 - 1.45 (2H, m), 1. 7-1.8 (2H, m), 2.4-2.5 (1H, m), 2.6-2.7 (4H, m), 3.95 - 3.15 (4H, m), 3.25 - 3.35 (2H, m), 3.85-3.95 (2H, m), 7.29 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1 H, d, J = 3.4 Hz), 7.41 (1H, d, J = 3.4 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.93 (1H, dd, J= 8.8, 2.5 H)z), 8.60 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.08 (1H, d, J = 2.5Hz), 10.32 (1H, s).

融点:226-227℃.

【10056】実能例14:5-(4-クロロフェニル) -N-(3-シアノー4-ピペリジノフェニル) フラン ー2-カルボキサミド

(1t48)

5-アミノー2-ピペリジノベンゾニトリルと5-(4 - クロロフェニル) フラン-2-カルボン酸を用いて実 30 融点:224-226℃、 施例 1 と同様な操作を行うことにより、淡黄色結晶を得 た。

"H-NAR (400 kHz, DNEO-de): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.65 - 1.75 (4H, m), 3.05- 3.10 (4H, m), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 (1H, d, J = 3.4 Hz), 7.40(1H, d, J = 3.4 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.91 (1H, dd, J = 2.5, 8.8 Hz), 8.01 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 96 (1H, d, 3 = 2.5 Hz), 19.31 (1H, s).

融点:145-147℃.

【0057】実統例15:5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(1, 4-ジオキサ-8-ア ザスピロ [4、5] デカー8ーイル) フェニル] フラン -2-カルボキサミド

(lt49)

5 - アミノ-2 - (1, 4 - ジオキサ - 8 - アザスピロ SG - N - [3 - シアノー4 - (4 - ヒドロキシピペリジン

[4:5] デカー8ーイル) ペンゾノトリルと5ー(4 ークロロフェニル) フラン-2-カルボン酸を用いて実 施例」と同様な操作を行うことにより、淡黄色結晶を得

<sup>2</sup>H-NAR (400 kHz, DAEO-d<sub>e</sub>): 1.75 - 1.85 (4H, m), 3. 15 - 3.25 (4H, m), 3.93 (4H, s), 7.2 - 7.3 (2H, n), 7.41 (1H, d, 3 = 3.5 Hz), 7.58 (2H, d, 3 =8.3 Hz), 7.9 - 7.95 (1H, m), 8.00 (2H, d, 3 = 8.3 Hz), 8.08 (1H, d, J =2.4 Hz), 10.32 (1H, s).

【0058】実施例16:5-(4-クロロ-2-ニト ロフェニル》-N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキ シピペリジンー 1 ーイル) フェニル] フランー2ーカルー ボキサミド

【化50】

(24)

29 5-アミノー2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イ ル) ベンゾニトリルと5ー(4ークロロー2ーニトロフ ェニル》フラン-2-カルボン酸を用いて実施例1と同 提な操作を行うことにより、荻黄色結晶を得た。

<sup>3</sup>H-NBR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.85 -2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, n), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.72 (1H, d, 3 = 4.4Hz), 6. 99 (1H, d, 3 = 4.4 Hz), 7.19 (1H, d, 3 = 8.7 Hz), 7.45 (1H, d, J=3.9 Hz), 7.8-8.05 (4H, m), 8.22(1H, d, J = 1.9 Hz), 10.32 (1H, s).

【0059】実施例17:5-ブロモ-N-【3-シア ノー4-(4-ヒドロキンピペリジン-1-イル)フェ ニル] チオフェン-2-カルボキサミド

5-アミノー2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イ 46 ル) ベンゾニトリルと5 - プロモチオフェンー2 - カル ボン酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことによ り、淡黄色結晶を得た。

<sup>3</sup>H-NKR (400 kHz, DMEO-d<sub>6</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.85 -2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.73 (1H, brs), 7.19(1H, d, 3 = 8.8 Hz, 7.37 (1H, d, 3 = 3.4 Hz), 7.75 - 7.8 5 (2H, m), 8.00 (1H, d, J = 2.5 Hz), 10.39 (1H, br

【0060】実施例18:5-(4-クロロフェニル)

- 1 - イル) フェニル] テオフェン- 2 - カルボキサミド 【化5 2】

実施例17で得た5-プロモーN- [3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジンー1-イル)フェニル]チオフェン-2-カルボキサミドと4-クロロフェニルボ 10ロン酸を用いて実施例2と同様な操作を行うことにより、淡音色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400 kHz, DMSO-d<sub>c</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.85; - 1.95 (2H, m), 2.85- 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2 H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.74 (1H, d, J = 4.4 H z), 7.21 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.53 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.67 (1H, d, J = 3.9 Hz), 7.78 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.8 - 7.9 (1H, m), 7.99 (1H, d, J = 3.9 Hz), 8.9 - 8.1 (1H, m), 19.38 (1H, s).

融点:246-249°C.

【0061】実施例19:N-【3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル】-5-(1-シクロヘキセニル)チオフェン-2-カルボキサー ミド

[1253]

5-アミノ-2-(4-ヒドロキンピペリジン-1-イル) ベンゾニトリルと原斜合成例2で得られた5-(1-シケロヘキセニル) チオフェン-2-カルボン酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、 淡黄色箱 品を得た。

<sup>1</sup>H-NNR (400 kHz, DNEO-d,): 1.5 - 1.6 (4H, m), 1.65 - 1.7 (2H, m), 1.8 -1.9 (2H, m), 2.1 - 2.2 (2H, m), 2.3 - 2.4 (2H, m), 2.8 - 2.9 (2H, m), 3.25 - 3.35 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.72 (1H, d, J = 4.4 Hz), 6.25 - 6.35 (1H, m), 7.12 (1H, d, J = 3.9 Hz), 7.17 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.8 - 7.9 (2H, m), 40 8.61 (1H, d, J = 2.5 Hz), 10.24 (1H, 5).

融点:180-182℃.

【0062】実施例20:4-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル] テアゾール-2-カルボキサミド

[ft54]

5-アミノー2-(4-ヒドロキシビベリジン-1-イル) ベンゾニトリルと原料合成例3で得られた4-(4-クロロフェニル) チアゾール-2-カルボン酸ナトリウム塩を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、淡黄色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NRR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 1.55 - 1.65 (2H, m), 1. 85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.75 (1H, d, 3 = 3.9 H z), 7.23 (1H, d, 3 = 9.3 Hz), 7.59 (2H, d, 3 = 8.3 Hz), 8.03 (1H,dd, 3 = 9.3, 2.9 Hz), 8.1 - 8.2 (3 H, m), 8.57 (1H, s), 10.77 (1H, s).

融点:104-107℃.

【() 063】実施例21:5-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン -1-イル)フェニル]オキサゾール-2-カルボキサ 20 ミド

【化55】

原料合成例4で得られた5-(4-クロロフェニル)オキサゾールー2-カルボン酸エチルエステル(2.0g) 水酸化ナトリウム(0.48g)および50%エタノール水溶液を1時間加熱産液した。溶媒を留去後、残渣を1規定塩酸で処理し黄土色固体(1.5g)を存た。この固体を60℃で風乾しそのまま次の反応に用いた。上記手法で得られた5-(4-クロロフェニル)オキサゾールー2-カルボン酸と5-アミノー2-(4ーヒドロキシピペリジン-1-イル)ベンゾニトリルを用い実絡例1と同様な保作を行うことにより賞色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NAR (400 MHz, DMSO-d<sub>c</sub>): 1.55 - 1.6 (2H, m), 1.8 5 - 1.90 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2 H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.73 (1H, d, J = 4.4 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.52 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.98 (1H, dd, J = 8.8 Hz), 8.24 Hz), 8.07 (1H, s), 8.11 (1H, d, J = 2.4 Hz), 11.01 (1H, s).

融点:193-195℃.

【0064】実銘例22:3-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン -1-イル)フェニル]-5-エトキシカルボニルベン ザミド

[(£56]

5-アミノー2-(4-ヒドロキシビベリジン-1-イル)ベンゾニトリルと原斜合成例5で得られた5-(4-クロロフェニル)-3-エトキシカルボニル安息香酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、淡費 色結晶を得た。

<sup>2</sup>H-NRR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>): 1.38 (3H, d, J = 7.3 H · 10 z), 1.55 - 1.65 (2H, m), 1.85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7(1H, m), 4.35 - 4.45 (2H, m), 4.74 (1H, d, J = 3.9 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.60 (2H, d, J = 8.3 H z), 7.84 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.85 - 7.95 (1H, m), 8.10 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.34 (1H, s), 8.46 (1H, s), 8.49 (1H, s), 19.60 (1H, s),

【0065】実施例23:3-(4-クロロフェニル) -5-[[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジ ン-1-イル)フェニル]アミノカルボニル]安息香酸 26 【化57】

実籍例22で得られた3-(4-クロロフェニル)-N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキンピペリジン-1-イル)フェニル]-5-エトキシカルボニルベンザミド(1g)のエタノール溶液中に2類定水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え室温で3時間撹拌した。次い3ので溶媒を図去し、1規定塩酸で中和後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。N-メチルピロリドン/水より再結晶を行い褐色結晶を存た(0.32g)。

TH-NAR (400 MHz, DAEO-d<sub>6</sub>): 1.55 - 1.65 (2H, m), 1.85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.74 (1H, brs), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.60 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.84 (2H, d, J = 8.8Hz), 7.9 - 7.95 (1H, m), 8.11 (1H, d, J = 2.5 Hz), 8.36 (1H, s), 8.44 (1H, s), 8.52 (1H, s), 10.62 (1H, s).

融点:120-125℃

【0066】実統例24:5-プロモ-N-[3-シア ノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェ ニル]ニコチンアミド

[化58]

ル) ベンゾニトリルと5-ブロモニコチン酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、淡黄色図体を定置的に得た。

\*H-NeR (400 Mrb, DMEO-d。): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.8 - 2.9 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.75 (1H, brs), 7.19 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.84 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.05 (1H, s), 8.51 (1H, s), 8.89 (1H, s), 9.04 (1H, s).

[0067] 実銘例25:5-(4-クロロフェニル)-N-[3-ンアノー4-(4-ヒドロキシピペリジンー1-イル)フェニル]ニコチンアミド塩酸塩 【化59】

実施例24で得られた化合物と4ークロロフェニルボロン酸を用いて実施例2と同様な手法により行った。得られた銀生成物は、4規定塩酸/ジオキサンを加え塩酸塩としNーメチルー2ーピロリドン/エーテル/水より結晶化を行い液黄色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NNR (400 MHz, DMEO-d<sub>c</sub>): 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.85 -2.95 (2H, m), 3.25 - 3.35 (2 H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.34 (1H, s), 7.22(1H, d, 1 = 8.8 Hz), 7.63 (2H, d, 1 = 8.8 Hz), 7.9 - 8. 0 (3H, m), 8.13(1H, d, 1 = 2.4 Hz), 8.73 (1H, s), 9.13 (1H, d, 1 = 1.9 Hz), 9.15 (1H, d, 1 = 1.9 Hz), 10.83 (1H, s).

融点:195-200℃.

【0068】実施例26:6-プロモ-N-[3-シア ノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェ ニル】ピリジン-2-カルボキサミド 【化60】

5-アミノー2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) ベンゾニトリルと6-プロモビリジン-2-カルボン酸を用いて実施例!と同様な操作を行うことにより、 46 淡黄色アモルファスを得た。

<sup>3</sup>H-NAR (409 MHz, DMSO-d<sub>a</sub>): 1.55 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.85 -2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.5 - 3.7 (1H, m), 4.73 (1H, d, J = 4.4 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.9 - 8.35 (5H, m), 10.5 9 (1H, s).

【0069】実施例27:6-(4-クロロフェニル) -N-[3-シアノ-4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル] ビリジン-2-カルボキサミド 【化61】

5-アミノー2-(4-ヒドロキシピベリジン-1-イ 50

実施例26で得られた化合物と4ークロロフェニルボロン酸を用いて実施例2と同様な操作を行うことにより、 後端色アモルファスを得た。

<sup>1</sup>H-NNR (409 MHz, DNRO-d<sub>a</sub>): 1.55 - 1.65 (2H, m), 1, 85 - 1.95 (2H, m), 2.85 - 2.95 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, m), 3.6 - 3.7 (2H, m), 4.75 (1H, d, J = 4.4 H 19 z), 7.23 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.61 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.95 - 8.35 (SH, m), 8.43 (2H, d, J = 8.3 Hz), 19.62 (1H, s).

融点:98-100℃.

【0070】実施例28:N-[3-シアノ-4-(4-ーヒドロキシピペリジン-1-イル)フェニル]-4-シクロヘキシルベンザミド

[162]

5-アミノ-2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) ベンゾニトリルと4-シクロヘキシル安息香酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、白色結晶を得た。

<sup>2</sup>H-NAR (409 MHz, DNEO-d<sub>6</sub>) S: 1.2 - 1.85 (14H, m), 2.5 - 2.6 (1H, m), 2.8- 2.9 (2H, m), 3.25 - 3.35 \* 製剤処方例 1

本発明化合物
乳糖
微絃島セルロース
軽質無水ケイ酸
ステアリン酸マグネシウム

本発明の化台物30g、乳能328.8gをよび微結晶セルロース82.2gを混合する。混合物をローラーコンパクターを用いて圧縮成形し、フレーク状圧縮物を得る。ハンマーミルを用い、フレーク状圧縮物を紛砕し、粉砕品を20メッシュ齢を用いて篩過する。篩過品に軽質無水ケイ酸4.5gをおよびステアリン酸マグネシウム4.5gを加え、混合した。混合品を直径7.5mmの臼杵を用いて打錠し、一錠重費150mgの錠剤3000錠を得る。

【0073】以下、真験例により本発明の効果を詳述す ス

実験例1:マイトーゲンあるいは抗原で刺激されたマウスT細胞からの IL-4 および IFN-7 産生に対する抑制作用

\* (2H, m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.72 (1H, d, J = 4.4 H z), 7.17 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.36 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.8 - 7.9(3H, m), 8.69 (1H, d, J = 2.4 Hz), 19.26 (1H, s).

52

融点:218-220℃

【① 0 7 1】実施例29:N-【3-シアノ-4- (4 --ヒドロキシピペリジン-1-イル) フェニル】-4-(1-ピロロ) ベンザミド

[1£63]

5-アミノー2-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) ベンゾニトリルと4-(1-ピロロ) 安息香酸を用いて実施例1と同様な操作を行うことにより、白色結晶を得た。

<sup>1</sup>H-NGR (400 MHz, DM50-d<sub>6</sub>)δ: 1.5 - 1.6 (2H, m), 1.8 - 1.9 (2H, m), 2.85- 2.9 (2H, m), 3.3 - 3.4 (2H, 26 m), 3.6 - 3.7 (1H, m), 4.72 (1H, d, 1 = 3.9 Hz), 6.31 (2H, dd, 1 = 2.0, 1.9 Hz), 7.19 (1H, d, 1 = 9.3 Hz), 7.52 (2H, dd, 1 = 2.0, 1.9 Hz), 7.76 (2H, d, 1 = 8.7 Hz), 7.90 (1H, dd, 1 = 9.3, 2.9 Hz), 8.04 (2H, d, 1 = 8.8 Hz), 8.11 (1H, d, 1 = 2.5 Hz), 10.35 (1H, s),

融点:236-238℃.

[0072]

(mg) 10.0 109.6 27.4 1.5

150.0(1錠)

本発明の化台物の存在下でマウス解臓T細胞を培養し、マイトーゲンとしてこのこのの名の名と名目にの名(Con A)を添加して活性化した際に、培養上清中46 に産生される【しー4および「FNーマを、特異流体を用いた酵素抗体法によって定置することによって、本発明の化台物の【しー4および「FNーマ産生に対する作用を評価した。以下にその実験方法を違べる。6~12 廻齢の雑性BALB/こマウスから脾臓を原菌的に輸出し、10%の熱不活化ウン胎児血清(FCS)を添加したRPM「1640培地(シグマ社製)中でピンセットを使用してほぐし、低張処理によって赤血球を除去した後に、RPM「1640培地で3回洗浄することによって、解細胞の単一細胞浮遊液を調製した。なお、FCSは、あらかじめ56でで30分間の熱不活化処理を

したものを使用し、RPMI 1640 焙地には、10 mmo!/Lの2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1 - ピペラジニル]エタンスルホン酸(HEPES). 60µg/mしの硫酸カナマイシンおよび!0万単位/ mLのペニシリンGカリウムを添加して使用した。 牌細 胞を2.5×105 c個/ウェルで4.8穴プレートに添。 加し、本発明の化台物をり、0001~10μmo!/ L の各議度で添加し、10μg/mLのCon A (タイプ I V シグマ社製) の存在下、CO2 インキュ ベータを使用して37℃、5%CО2-95%空気の多 15 が示唆された。 件下で2.4時間培養した。なお、各ウェルの最終容量は 1. () かしとした。培養終了後に、培養上清を回収し て、IL-4および iFN-γの定量に使用した。なお 培養上清は、定量に使用するまでの期間-20℃で保存 した。培養上清中の!L-4およびIFN-7を定置は 以下の方法で実施した。96穴マイクロテストプレート に、1 μ8/mLのラット抗マウス!L-4モノクロ ーナル抗体 (ファーミンジェン社製) あるいはラット抗 マウスIFN-ィモノクローナル抗体(ファーミンジェ 置した。 洗浄液で3回洗浄した後、プロックエース (大 日本製業株式会社)を200 µL/ウェルで添加し、 室温で2時間辞置することによってブロッキングを行っ た。洗浄液で3回洗浄した後、培養上清サンプルを50 µしノウェルで添加し、4°Cで一晩静置した。洗浄液で 4回読券した後、1 µg/mlのピオチン標識ラット 抗マウス・L-4モノクローナル抗体(ファーミンジェ ン社製)あるいはビオチン徳識ラット抗マウスIFNγモノクローナル抗体 (ファーミンジェン位製) を50 uL/ウェルで添加し、室温で1時間辞畳した。洗浄液 35 で6回洗浄した後、アビジンーペルオキシダーゼを50 ルレノウェルで添加し室温で40分間静置し、さらに、 6回流滑した後、基質である0-フェニレンジアミンおよ び過酸化水素を添加して発色させた。1420マルチラ ベルカウンター (ファルマンア・バイオテク社製) を使 用して、各ウェルの490 nmにおける吸光度を測定 した。標準サンプルとしてリコンピナントマウス【L-4 (ファーミンジェン社製) またはリコンピナントマ ウスIFN-ァ(ファーミンジェン社製)を使用して、 標準曲線から各培養上清中の I L-4 あるいは I FNγの 濃度を定置した。本発明の化合物の 1 L-4 ある いはIFN-ヶ産生に対する抑制作用については、用登 反応曲線をもとにした非常形回帰によって、50%抑制 濃度(ICso)を求めた。その結果、本発明化台物 は11-4産生に対して0.0001から0.01 µ mol/Lmol/Lの設度範囲で強力な抑制作用を示し た。一方、JFN-7産生に対する抑制作用は、IL-

4 産生に対する抑制作用の1/10~1/1000と弱 く、本発明の化合物は!しー4度生に対して選択的な抑 制作用を示すことが見出された。また、BALB/cマ ウス由来の脾臓T細胞を、卵白アルブミンを抗原として 用いて活性化した際に誘導される! L-4産生、および マウス丁h2細胞株、D10. G4. 1細胞を. 本細胞 の特異抗原であるコンアルブミンで刺激した際に誘導さ れる 1 L - 4 産生に対しても、上述と同様の方法で評価 した結果、本発明の化合物は強力な抑制作用を示すこと

【0074】実験例2:卵白アルブミン誘発マウス二相

性耳浮膛に対する作用 卵白アルブミン 10 μg (シグマ社製) および 1 mgの 水酸化アルミニウムゲルをふくむ生理食塩水0.5m! を6~7週齡の経性BALB/cマウス(日本チャール スリバー株式会社)の腹腔内に、2週間間隔で2回免疫 した。その1週間後に、卵白アルブミン10μgをマウ スの耳介部に皮下注射してチャレンジすることによっ て、チャレンジの!時間後および24時間後に二峰性の ン社製)を50 μ11/ウェルで添加し、4℃で一晩節 20 浮騒を伴う二相性耳浮腫を誘発させた。本発明の化合物 またはその医薬上許容しろる塩は、0.5%ヒドロキシ プロビルメチルセルロースに懸顔または溶解させて、 0. 01~100mg/kg体章の用量で、経口ソンデ を用いて、初回免疫日から3週間反復経口投与した。本 モデルにおいて、マウスの耳介の厚さを、ダイアル式ゲ ージを使用して測定し、耳浮腫の指標とした。耳介の厚 さについては、各群(n=5~10)どとに平均値およ び徳遠誤差で表し、媒体のみを投与した群を対照とし て、ダネット法で統計解析し、p値が0.05以下の場 台、有意であると判定した。本発明の化台物またはその 医薬上許容しろる鬼は、上記インビボ試験において、 0.1~100mg/kg体章の反復経口投与で、チャ レンジの1時間後の即時組および24時間後の遅発相の 双方の浮瞳の誘導を、健体のみを投与した対照群に比べ

## 実験例3:壽性試験

本発明化台物100mg/kgを継筐のSDラットおよ び雄性のBALB/cマウスに14日間反復経口投与し たが、死亡例はみられなかった。

て、有意かつ用量依存的に抑制し、Th2細胞が関与す るアレルギー反応を抑制することが示唆された。

# [0075]

【発明の効果】上記実験例から明らかなように、本発明 の化合物は、抗原で感作されたTh2細胞からのIL-4 産生を選択的に抑制する作用をすることから、アレル ギー性疾息の予防または治療剤として有用である。ま た。各種自己免疫性疾患の予防または治療剤としても有 月である。

#### フロントページの続き

		٠.		•	•
(51)Int.Cl.	游别記号		Fi		j-72-1 (参考)
•	31/4525		A-61K	31/4525	4C086
•	31/4535			31/4535	4C206
•	31/454			31/454	4H006
	31/4545			3 <u>1</u> /4545	,
	45/06	•		45/06	•
A61P	11/62		A61P	11/02	
	17/00			17/00	
	37/08		•	37/98	
	43/00 1.1.1			43/99	111
C07D	211/45		C07D	211/46	
٠.	307/68	•		307/68	
	491/12			401/12	
	405/12			405/12	•
	495/14			405/14	
•	497/12			407/12	
	409/12			409/12	•
	413/12			413/12	
	417/12			417/12	
	491/113			491/113	
つい空間多	<b>房子嶋</b> 正彦		Fターム(	参考) 4CG37 MAG	13
(72) <del>76</del> 774	埼玉県入町市小谷田三丁目7番25号	ウェ		•	14 B807 CC17 EE01 FF01
	ルファイド株式会社創薬研究所内	•			<u>)1</u> HH02
イアン学研者	尾下 浩一			4C054 AA	02 CC06 DD01 EE01 FF24
(12)76714	埼玉県入閩市小谷田三丁目7香25号	ウェ		4C053 AA6	01 AA03 BB09 CC10 CC12
	ルファイド株式会社創薬研究所内			ccs	52 CC52 CC75 CC78 CC92
(77)梁朝者	片岡 裕敏			DDS	04 DD10 DD12 DD75 EE01
	埼玉県入間市小谷田三丁目7番25号	ウェ		4C084_AA	19 MADZ MASZ NADS NA14
	ルファイド株式会社創薬研究所内			ZA	34 ZAS9 ZB13
(72) 祭明者	千葉 健治			4C086 AA6	01 AA02 AA03 BA03 BC21
(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	埼玉県入閩市小谷田三丁目7香25号	ウェ		CE	22 GA02 GA04 GA07 GA08
	ルファイド株式会社創薬研究所内			GA	09 GA10 GA12 MA01 MA02
				. AM	52 NA05 NA14 ZA34 ZA89
				ZE:	13
	•			4C206 AA	01 AA02 AA03 GA08 HA14
				KA	01 ka01 ka02 ka13 ka14
	•			244	55 NA72 NA05 NA14 ZA34
	· ·			ZA	89 ZE13
				4H506 AA	01 AA03 AB20
					•